

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

#### Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

#### About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at <a href="http://books.google.com/">http://books.google.com/</a>



#### Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

#### Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

#### Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.











		•	
•			
	•		



# JOURNAL

FÜR

**PRAKTISCHE** 

# C H E M I E

HERAUSGEGEBEN

YON.

OTTO LINNÉ ERDMANN • AD. PROF. D. TECHN. CHRMIE A. D. UNIVERSELAT SU LEIPZIG

UND

RICHARD FELIX MARCHAND

A. PROF. DER CHEMIE A. D. UNIVERSITÆT ZU HALLE.

JAHRGANG 1843.

DRITTER BAND.

EZIRZIG 4848. Verlag von johann amprobius barth

# JOURN-AL;

PRAKTISCHE

# C H E M I E

HERAUSGEGEBEN

VON

OTTO LINNÉ ERDMANN
ORD. PROF. D. TECHN. CHEMIE A. D. UNIVERSITAT ZU LEIPZIG

UND

# RICHARD FELIX MARCHAND

A. PROF. DER CHEMIE A. D. UNIVERSITÆT ZU HALLE.

DREISSIGSTER BAND.

## UNTER MITWIRKUNG

## DER HERREN

BÖTTGER, FICINUS, GRÄGER, HERMANN, v. KOBELL, LIEBIG, SCHÖNBEIN, STEIN, SCHWEIZER, VOGEL sen. und jun. WÄCHTER, WÖHLER.

LEIPZIG 1843.

VERLAG VON JOHANN AMBROSIUS BARTA

# THE NEW YORK PUBLIC LIBRARY

actor, Lenoz Filden Foundation

# Inhalt des dreissigsten Bandes des Journals für praktische Chemie.

Erstes Heit.	
I. Ueber die chemische Classification der erganischen Substan- zen. Von Charles Gerhardt (Fortsetzung.).	Seite
II. Ueber die Producte der Oxydation des Wachses. Von Char-	•
les Gerhardt	10
III. Ueber das Bienenwachs. Von Lewy	18
IV. Ueber das Aethogen und die Aethonide. Von Wilhelm	
H. Balmain	14
Späterer Zu <b>satz</b>	18
V. Uber das Palladium, seine Gewinnung, Legirungen u. s. w. Von W. J. Cock	2(
VI. Neue Methoden, auf nassem Wege zu vergelden und zu versilbern. Von A. Levol	23
VII. Einwirkung der Salpetersäure auf die kohlensauren Kalk- salze. Von Barreswil	25
VIII. Ueber die Bereitung des Berlinerblau's. Von E. Jacquemyns	26
IX. Zusammensetzung der zu Montfaucon fabricirten Poudrette. Von Jacquemart	20
X. Analyse des kohlensauren Kalkes mit 5 Aeq. Wasser. Von Barreswil	84
XI. Neue Analysen des Cymophans von Haddam. Von A. Da-	
mour	85
XII. Ueber das Aventuringlas. Von Barreswil	<b>88</b> <b>89</b>
XIV. Ueber den Farbstoff des Peganum Harmala. Von Daniel	08
Dollfuss Sohn u. Heinr. Schlumberger	41
XV. Ueber die Einwirkung des Jods auf Brechweinstein. Von	
W. Stein	48
XVI. Ueber die Beschaffenheit der Atmosphäre bei verschiede-	^
nen Winden. Von Prof. Ficinus in Dresden	69
XVII. Kurze Notizen. Von Prof. Juch iu Schweinfart	64
Zweites Heft.	
XVIII. Untersuchung über die Fett- und Milchbildung bei den Thieren. Von Dumas, Boussingault u. Payen .	65
XIX. Untersuchungen über die chemische Zusammensetzung des Thees. Von E. Péligot	114
XX. Abhandlung über die Campher-Schwefelsäure. Von Phi-	

Drittes und viertes Heft.	
	Seite
XXI. Chemische Notizen. Von C. F. Schönbein	129
1) Ueber das Kaliumeisencyauid	129
2) Ueber die Eisenoxydsatze	142
3) Ueber das Kaliumeisencyanür	145 140
4) Ueber die Kisenoxydulsalze	150
	100
XXIL Untersuchungen über die bei chemischen Verbindungen frei werdende Wärme. Von Thomas Graham	152
	184
XXIII. Untersuchungen über das Cer. Von R. Hermann .	108
XXIV. Ueber die Zusammensetzung des Cerits. Von R. Her- mann.	198
XXV. Untersuchungen über das Lanthan. Von R. Hermann	197
	101
XXVI. Untersuchungen über die Zusammensetzung der atmosphä- rischen Luft. Von Lewy aus Copenhagen	207
	201
XXVII. Ueber die Verbindung der Schwefelsäure mit dem was- serfreien Ammoniak, oder über das sogenannte Sulfamid.	
Von V. A. Jacquelain	224
XXVIII. Untersuchungen über die Einwirkung des Chlors auf	
den Kohlensäureäther und auf den Bernsteinäther. Von	
Cahours	241
XXIX. Neue Untersuchungen über das Salicin. Von Piria .	249
XXX. Ueber das ätherische Oel von Piqus Abies und über einige	
Bestandtheile der Canella alba. Von Wöhler	252
	700
Fünftes Heft.	
•	
XXXI. Chemische Notizen. Von Dr. R. Boettger	257
1. Ueber eine einfache Methode, Baumwollfäden in	
Leinengeweben nachzuweisen	257
2. Ueber die Anfertigung geräuschlos und mit Flamme	
verbrennender wohlriechender Papierziinder, so wie	
der sogenannten Reibzündhölzer ohne Schwefel .	260
3. Ueber die Gewinnung der Chromsäure in grossen	
schönen Nadeln	263
4. Darstellung des Chromoxyds in Gestalt von aufge-	
rollten Theeblättchen	265
5. Kinige Bemerkungen über das Vernickeln und Ver-	
platiniren der Metalle auf galvanischem Wege .	267
6. Wie entfernt man am leichtesten die mittelst soge-	
naunter chemischer Zeichentinte auf Leinwand auf-	
getragenen Schriftzüge?	271
7. Woher kommt es, dass der Platinschwamm im Dö-	
bereiner'schen Feuerzeuge seinen Dienst so oft	
versagt, und wie lässt sich diesem vorbeugen? .	
9 Mindiaha Nashwalauan ah Mahusibaanian mit mana	272
8. Rinfache Nachweisung, ob Schreibpapier mit vege-	•
tabilischem od. animalischem Leime geleimt worden	27 <sub>2</sub> 273
	•

**379** 

ï

0

3

5

7

2

3

4

Barreswil

Ll. Literarische Nachweisungen .

# Siebentes und achtes Heft.

S.
LII. Untersuchungen über verschiedene isländische und faröi- sche Mineralien, nebst allgemeinen Betrachtungen über die chemisch-geognostischen Verhältnisse Islands und der Fa-
röer. Von Prof. Dr. Forchhammer
LIII. Untersuchung über die chemische Zusammensetzung des Topas. Von Demselben
LIV. Ueber die Zusammensetzung des Wolframs. Von Ebel- men
LV. Ueber die chemische Constitution des Wolframs. Von Margueritte
LVI. Ueber die chemische Zusammensetzung der Pechblende. Von Ebelmen
LVII. Chemische Untersuchung des Saftes einiger Pflanzen. Von Langlois
LVIII. Bemerkung über die vorhergehende Abhandlung. Von Biot
LIX. Bericht über Herrn Donné's Lactoskop. Von Séguier, Berichterstatter.
LX. Die Fettbildung im Thierkörper. Von J. Liebig 4
LXI. Ueber den Spadaït, eine neue Mineralspecies, und über den Woliastonit von Capo di bove. Vom Prof. Dr. v. Kobeil
LXII. Ueber das Anlaufen einiger Erze mit bunten Farben unter dem Einflusse des galvanischen Stroms. V. Prof. Dr. v. Kobell 4
LXIII. Ueber den Diallage von Grossarl im Salzburgischen. Von Prof Dr. v. Kobell
LXIV. Ueber die grüne Farbe des Serpentins. Von Dr. A. Vogel jun. in München
LXV. Mittel, dem Stärkemehl, ohne Anwendung des Röstens oder von Säuren, die Eigenschaft mitzutheilen, sich in Was- ser von 70° aufzulösen und diese Auflöslichkeit ein Jahr
hindurch oder länger zu bewahren. Von Jacquelain . 4
LXVI. Bereitung des Paracyans. Von T. Spencer 4
LXVII. Kurze Notizen Von Prof. Juch in Schweinfurt 4
Literatur 4
Register über die drei Bände des Jahrganges 1843.

Veber die chemische Classification der organischen Substanzen.

#### Von

### CHARLES GERHARDT.

(Revue scientifique et industr. Mars 1843. p. 592.)
(Fortsetzung der im XXVIII. Bd. abgebrochenen Abhandlung.)

## IX.

Die für die organischen Körper angenommenen Aequivalente sind um die Hälfte zu gross angenommen, in Vergleich mit den Aequivalenten der mineralischen Körper.

Als ich in der vorigen Abhandlung (II.) eine grosse Anzahl von organischen Reactionen analysirte, wurde ich darauf geleitet, zu beweisen, dass allemal, wenn Kohlensäure, Wasser oder Ammoniak sich entwickeln oder sich bei einer Metamorphose fixiren, diese Körper in folgenden Verhältnissen vorkommen:

$$C_4 O_4$$
 wiegend 550  
 $H_4 O_2$  — 225  
 $N_2 H_6$  — 212,5  
od. gleiche Vol.

Man sieht, dass das Ammoniak allein unter diesen drei Zahlen durch sein Aeq. dargesteikt wird, während die das Wasser und die Kohlensäure betreffenden das Doppelte des Aeq. dieser beiden Körper ausdrücken, welches die Chemiker schon lange für die mineralischen Körper annehmen.

Diese Thatsache erklärt, warum in allen unseren gehörig durch Versuche controlirten Formeln der Kohlenstoff durch 4 theilbar ist. Sie giebt gleichfalls Rechenschaft von der geraden Anzahl von Aequivalenten des Wasserstoffes und Sauerstoffes, die in den Formeln der nicht stickstoffbaltigen Substanzen enthalten sind. Sie hat mich zu der Annahme geleitet, dass C<sub>4</sub> O<sub>4</sub> and H<sub>4</sub> O<sub>2</sub> die wirklichen Aeq. der Kohlensäure und des Wasserstoffes sind, und dass ferner, wenn das Aeq. des Wasserstoffes angenommen wird, die des Kehlenstoffes und des Sauerstoffes das Doppelte der jetzt gebräuchlichen Aequivalente

Journ. f. prakt. Chemie. XXX. 1.

6

79

74

senschaftliches System sehr wichtigen herbei, nämlich den, dass Volumina, Atome und Aequivalente Synonyme sind, so dass man von jetzt an, wenn man vom Wasser spricht, nicht mehr sagen kann, dass es aus gleichen Aequivalenten Wasserstoff und Sauerstoff besteht, sondern dass man es als zwei Aequivalente oder Atome oder Volumina Wasserstoff und ein Aequivalent oder Atom oder Volumen Sauerstoff enthaltend betrachten muss.

Nach diesen neuen Aequivalenten werden die Dichtigkeiten der einfachen Gase ihren Aequivalenten proportional. Nach unseren jetzigen Theorien bietet diese Proportionalität bekanntlich viele Ausnahmen. Sie besteht z. B. für folgende Körper:

Wasserstoff und Stickstoff,
Wasserstoff und Chlor,
Wasserstoff und Brom,
Wasserstoff und Jod,

und folglich auch für folgende:

Stickstoff und Chier,
Stickstoff und Brom,
Stickstoff und Jod,
Chlor und Brom,
Chlor und Jod,
Brom und Jod.

Dagegen bemerkt man sie aber bei anderen nicht, wie:

Saverstoff und Stickstoff,
Saverstoff und Wasserstoff,
Saverstoff und Chlor,
Saverstoff und Brom,
Saverstoff und Jod u. s. w.

Diese Ausnahmen verschwinden durch die Annahme det neuen Aequivalente; denn alsdann hat man z. B.:

200:12,5 = 1,105:0,0685oder 100:6,25 = 1,105:0,0685.

Die von mir vorgeschlagenen Veränderungen haben dahet den Vortheil, indem sie die chemische Theorie vereinfachen, sie auf die sichersten Grundlagen zu stützen. Sie gestatten auch, mehr Einförmigkeit und Genauigkeit in die Formeln zu bringen, deren Bezeichnung oft willkührlich ist, je nachdem die Symbole Aequivalente oder Atome ausdrücken.

Die günstige Aufnahme, welche diese Ideen bei einigen ausgezeichneten Chemikern gefunden haben, vermochte mich, noch einige Zeilen ihnen zu widmen, um einige Puncte, die in meiner ersten Abhandlung noch nicht genug entwickelt worden sind, besser hervortreten zu lassen.

Wie man auch die von mir darin angegebenen Thatsachen auslegt, so kann man nur zwischen den beiden folgenden Schlüssen wählen; entweder H<sub>4</sub>O<sub>2</sub> und C<sub>4</sub>O<sub>4</sub> stellen ein einziges Aequivalent dar, oder sie drücken 2 Aeq. davon aus. Nach der ersten Hypothese müsste man daher die Formeln der unerganischen Chemie verdoppeln, um sie mit den Formeln organischer Körper in Uebereinstimmung zu bringen. Nach der andern dagegen müsste man von den meisten der letzteren die Hälfte nehmen. Das will nichts weiter sagen, als dass in der unorganischen Chemie der Vergleichungspunct, auf den sich die Aequivalente beziehen, ein Gewicht von 100 Sauerstoff ist, während bis jetzt in der organischen Chemie der Vergleichungspunct 200 Sauerstoff gewesen ist. Man hat daher dem organischen Sauerstoffe das doppelte Gewicht von dem des unorganischen Sauerstoffes gegeben.

Wir wollen nun untersuchen, wie diese sonderbare Anomalie in die Wissenschaft gebracht worden ist.

Indem man das Wasser als aus gleichen Aequivalenten jedes Elementes bestehend betrachtete, hatte man daraus folgenden Schluss gezogen, dass die entsprechenden Metalloxyde, welche eine ähnliche Zusammensetzung haben, durch die allgemeine Formel RO ausgedrückt werden müssten. Um das Aeq. der organischen Substanzen zu bestimmen, musste man nothwendiger Weise bei den mit den Säuren gebildeten Salzen anfangen, denn die Aequivalente der neutralen Substanzen sind nur mit Hülfe einiger auf Reactionen basirter Betrachtungen bestimmt worden. So hat z. B. die Kenntniss von dem Acquivalente der Essigsäure gestattet, daraus das des Alkohols u. s. w. abzulei-Man hat daher essignaures Silberoxyd analysirt., Von der Menge des durch Glühen erhaltenen Metalles zog man die in dem Salze angenommene des Silberoxyds ab, und indem man rdiese Menge als ein Aequivalent betrachtete, berechnete man darnach das der organischen Substanz.

Diese Art zu verfahren wäre streng wissenschaftlich gewesen, wenn nur einbasische Säuren existirten, beut zu Tegekann sie aber nicht mehr ausreichen. Uebrigens enthält ale auch eine Hypothese, da sie die Präexistenz des Wassers in der Säuren und die der Metalloxyde in den Salzen annimmt. Sie gruppirt daber im voraus die Elemente jeder Säure oder jeden organischen Salzes in zwei Theile, die wasserfreie Säure und das Oxyd, d. h. sie ist genöthigt, für jede Säure insbesondere eine neue Hypothese aufzustellen, die Existenz eines unbekannten Körpers zu erfinden. Denn von den hundert und einigen organischen Säuren, die heut zu Tage bekannt sind, giebt er kaum vier oder fünf, die fähig aind, die Elemente des Wassen zu verlieren, so dass sie zu der Binärtheorie passen.

Aber gerade diese Reibe von Hypothesen hat Verwirrung in die organische Chemie gebracht. Wenn man die Atome und Aequivalente als Synonyme betrachtet und man nicht die Elemente der Oxyde in den Formeln der organischen Salze aufzuführen versucht hätte, so würden nicht die letzteren um die Hälfte zu groß sein. In der That wäre, wenn das Wasser und die entsprechenden Oxyde als R<sub>2</sub> O und nicht als RO betrachtet würden, der natürlichste Weg gewesen, z. B. bei der Essigsäure, die Hälfte des Salzes, welche ein einziges Aequivalent des Metalles (die Hälfte von R<sub>2</sub>) enthielt, als Aequivalent der organischen Substanz zu betrachten:

Essignate  $C_3 H_4 O_2$  essignates Silberoxyd  $C_2 (H_3 Ag) O_2$  Chloressignate  $C_2 (H Cl_3) O_2$  chloressign. Silberoxyd  $C_2 (Ag Cl_3) O_2$ \*).

Aber statt dessen nahm man immer als Basis eine Menge Metalt an, die das Doppelte von der ist, welche in den vorigen Formelo figurirt, so dass sie nothwendig zu gross geworden sind, wie folgende:

Essignaure  $C_8 H_8 O_4$  cessignaures Silberoxyd  $C_8 (H_6 Ag_2) O_4$  Chloressignaure  $C_8 (H_2 Cl_8) O_4$  chloressign. Silberoxyd  $C_8 (Ag_2 Cl_8) O_4$   $^{**}$ 

<sup>\*)</sup> C== 75.

 $<sup>^{\</sup>circ\circ}$ ) C = 37,5. Ich will auch bemerken, dass Ag<sub>2</sub> von den Chemikern durch Ag entsprechend  $H_2$  ausgedrückt wird.

Uebrigens bietet die unorganische Chemie in dieser Hincht abhreiche Anomalien dar, und während die schweselsaum Salze, die kohlensauren Salze und im Allgemeinen die mit weibasischen Säuren gebildeten Salze gut bezeichnet werden, üssten die Formeln der salpetersauren Salze, der Chlorüre, er Bromüre, der meisten Metalle u. s. w. verdoppelt werden.

Man müsste sie folgendermaassen schreiben:

Waster	H <sub>2</sub> O
Kaliumoxyd	K <sub>2</sub> O
Kalibydrat	(KH)O) is TINGS And about
Chlorwasserstoffsäure	HCl Aeq.
Chlorkalium	KCI ) Aeq.
Schwefelsäure	8 H <sub>2</sub> O <sub>4</sub>
saures schwefelsaures Kali	S(HK)O <sub>4</sub> , die Hälfte des al- ten Acq.
	tou Acq.

neutrales schwefelsaures Kali 8 K, 04

Salpetersäure  $N H O_3$  die Hälfte des alten salpetersaures Kali  $N K O_3$  Aeq.

Ich unterwerfe der Prüfung der Chemiker die folgenden batsachen, welche, wie mir scheint, bis zur Kvidenz den langel an Uebereinstimmung beweisen, der zwischen den Forein erganischer Körper und den Formeln unorganischer Körrer herrscht.

1) Wenn eine unorganische Substanz, deren Acquivalent in durch 2 Volumina Dampf ausdrückt, sich mit einem durch Vol. dargestellten organischen Körper verbindet, so vereinin sich immer zweimal zwei oder 4 Vol. dieser unorganischen bstanz mit der organischen Substanz. Dasselbe wird in den illen bemerkt, wo dieselben unorganischen Substanzen sich von r organischen Substanz abscheiden.

Unter den unorganischen Substanzen von 2 Vol. bemerkt

Wasser	H,	, 0
Schwefelwasserstoff	H,	8
schwefligsaures Gas	8	0,
wasserfreie Schwefelsäure	8	$0_3$
Kohlenoxyd	C,	0
Kohlensäure	C	02.

6

Alle Alkohole (Weingeist, Holzgeist, Fuselöl der Kartoffeln, Borneol, Aethal) verlieren bei ihrer Umwandlung in Kohlenwasserstoff die Elemente von zweimal  $H_2 O = H_4 O_2$ .

In den Formeln des gewöhnlichen Aethers und des Methyläthers ist die Anomalie aussallend; denn während die entsprechenden Alkohole durch 4 Vol. dargestellt werden, stellt man die in Rede stehenden Aetherarten nur durch 2 Vol. dar. Es ist aber auch nur ein Unterschied von H<sub>2</sub> O zwischen diesen beiden Arten von Körpern, welche durch die allgemein angenommenen Formeln dargestellt werden. Ich habe bereits bemerkt, dass die Bildung des Aethers ähnlich der des Acetons ist, und dass eben so wie das letztere C<sub>12</sub> H<sub>12</sub> O<sub>2</sub> ist, indem die Essigsäure C<sub>8</sub> H<sub>8</sub> O<sub>4</sub> zur Formel hat, der Aether C<sub>16</sub> H<sub>20</sub> O<sub>2</sub> sein muss, indem der Alkohol C<sub>8</sub> H<sub>12</sub> O<sub>2</sub> beträgt. Das Aceton und der Aether gehören zu den Fällen anscheinender Verwickelung; sie entstehen aus der Zersetzung zweier Molecüle Essigsäure oder Alkohol.

In allen bis jetzt bekannten gepaarten schwesclsauren Salzen (schweselsauren organischen Säuren) kommen die Elemente S<sub>2</sub> O<sub>6</sub> vor. In der That enthalten die benzenschweselsauren, benzoëschweselsauren, die cuminschweselsauren, retinylschweselsaureren, comenschweselsauren, naphtalinschweselsauren, cetenschweselsauren, ätherschweselsauren, methylenschweselsauren, isäthionsauren, äthionsauren, althionsauren, methionsauren, glycerinschweselsauren, amilenschweselsauren Salze u. s. w. alle 2 Aequivalente Schwesel zum wenigsten, was beweist, dass sie durch Dazutreten von 2 Aeq. Schweselsäure gebildet worden sind.

Die Isatosulfite von Laurent, die Thionurate von Liebig und Wöhler sind gleichfalls durch das Zusammentreten von 4 Vol. schwefligsaurem Gase  $= 8_2 \, 0_4$  gebildet.

Die in der ersten Abhandlung angeführten zahlreichen Beispiele in Bezug auf Wasser und Kohlensäure gehören ebenfalls hierher.

2) Wenn eine unorganische Substanz, deren Aequivalend durch zwei Vol. dargestellt wird, sich mit einer organischen Substanz verbindet, die gleichfalls 2 Vol. hat (die Anzahl der selben ist sehr beschränkt), so verbinden sich 2 Vol. der erstern mit 2 Vol. der zweiten, oder es verbinden sich gleiche

Volumina. Eben so ist es, wenn die unorganische Substanz sich von der organischen Substanz abscheidet.

Der Methyläther verbindet sich direct mit der wasserfreien Schwefelsäure, um  $C_4H_6O$ ,  $SO_3$  zu bilden (Regnault).

3) Wenn eine durch 4 Vol. Dampf dargestellte unorganische Substanz sich mit einer organischen Substanz verbindet, die gleichfalls 4 Vol. hat, oder wenn sie sich davon abscheidet, so wird die Verbindung oder Zersetzung durch gleiche Volumina oder durch Multipla von 4 Vol. bewerkstelligt.

Chlorwasserstoffsäure H<sub>2</sub> Cl<sub>2</sub> Bromwasserstoffsäure H<sub>2</sub> Br<sub>3</sub>

Ammoniak

N<sub>2</sub> H<sub>6</sub> u. s. w.

werden durch 4 Vol. dargestellt.  $C_{40}H_{32}=4$  Vol. Terpentinöl and 4 Vol. Chlorwasserstoffsäure, welche den künstlichen Campher bilden. Das Citronenöl ist auch gleich  $C_{40}H_{32}=4$  Vol.; aber sein Campher enthält zweimal  $H_2$   $Cl_2$ .

 $H_3$   $Cl_2$  entspricht hier dem  $H_4$   $O_2$  in dem erstern Falle, wie ich es schon in meiner Abhandlung über das Baldrianöl bei dem Borneen, als ich von den Campherarten sprach, gezeigt habe  $\Rightarrow$ ).

4) Endlich, wenn eine unorganische Substanz sich in 4
Vol. mit einer organischen Substanz von 2 Vol. verbindet, so
vereinigen sich 4 Vol. der erstern mit zweimal 2 = 4 Vol.
der zweiten (oder scheiden sich davon ab).

Man kann diese Anomalien leicht beseitigen, wenn man

Man kann diese Anomalien leicht beseitigen, wenn man die Aequivalente der organischen Substanzen durch 2 Volumina Dampf darstellt, wobei man sich daher auf die Formeln der unorganischen Chemie stützt, in denen der Sauerstoff gleich 100 ist. Diese Umkehrung ist der vorzuziehen, die ich anfangs vorgeschlagen hatte und die darin bestand, die meisten unorganischen Formeln zu verdoppeln, indem man die von den organischen Substanzen abgeleiteten Aequivalente C<sub>4</sub>O<sub>4</sub> und H<sub>4</sub>O<sub>2</sub> anaähme.

Daher werde ich in Zukunst C<sub>4</sub> O<sub>4</sub> durch CO<sub>2</sub>, serner H<sub>4</sub> O<sub>2</sub> durch H<sub>2</sub> O und N<sub>2</sub> H<sub>6</sub> durch N H<sub>3</sub> ausdrücken, d.h. ich werde Hälste der für die grösste Anzahl der organischen Substanten üblichen Aequivalente annehmen. Auf diese Weise werten ihre Aequivalente in völliger Uebereinstimmung mit denen

bl

der

gle

<sup>\*)</sup> S. dies. Journ. Bd. XXVIII. 46.

der unorganischen Chemie stehen, den Sauerstoff zu 100 angenommen.

Die Thatsache, dass die Formeln der meisten organischen Substanzen um die Hälfte zu gross sind in Vergleich mit den Formeln der unorganischen Chemie, leitet, wie mir scheint, auf den directesten, auf den am meisten positiven Beweis, dass weder Wasser in den Säuren, noch Oxyde in den Metalisalzen existiren; denn man hat z. B.:

Essigsäure  $C_2 H_4 O_3$ Chloressigsäure  $C_3 (H Cl_3) O_3$ Wasser  $H_2 O_3$ 

Eben so, wenn man den Oxyden eine der des Wassers entsprechende Zusammensetzung giebt, hat man:

essignaures Silberoxyd  $C_2(H_3Ag)O_2$  chloressignaures Silberoxyd  $C_2(Cl_3Ag)O_2$  Silberoxyd  $Ag_3O_2$ 

Die Binärtheorie liesse sich nur auf die zweibasischen Säuren, so wie auf die Weinsäure anwenden:

 $\begin{array}{ccc} \text{Weinsaure} & \text{C}_4 \text{ H}_6 \text{ O}_6 \\ \text{weinsaures Silberoxyd} & \text{C}_4 \left(\text{H}_4 \text{ Ag}_2\right) \text{ O}_6 \\ \text{oder} & \text{C}_4 \text{ H}_4 \text{ O}_5, \text{Ag}_2 \text{ O}. \end{array}$ 

Man sieht demnach, dass es nothwendig ist, unsere Erklärungen von Säuren und Salzen gänzlich zu ändern. Ich nenne Salz jedes Molecülärsystem, welches eine gewisse Anzahl von Aequivalenten Wasserstoff oder Metall enthält, die direct oder durch doppelte Zersetzung durch dieselbe Anzahl von Aequivalenten eines andern Metalles oder des Wasserstoffes ersetzt werden können. Die Aeq. des Wasserstoffes oder des Metalles, welche sich so austauschen können, heissen die Basis des Salzes.

Die einbasischen Salze enthalten ein einziges Aequivalent Basis:

 $C_2(H_3H)O_2$ , Essigsäure oder essigsaurer Wasserstoff,  $C_2(H_3,Ag)O_2$ , essigsaures Silberoxyd.

Die zweibasischen Salze enthalten 2 Aequivalente Basis:  $C_4(H_4, H_2)O_6$ , Weinsäure oder weinsaurer Wasserstoff,  $C_4(H_4, KH)O_6$ , weinsaures Kali und Wasserstoff (Weinstein),

 $C_4(H_4, K_2) O_6$ , weinsaures Kali.

Die dreibssischen Salze enthalten drei Aequivalente Basis:

 $C_7(H, H_3) O_7$ , Meconsaure oder meconsaurer Wasserstoff,  $C_7(H, K_3) O_7$ , meconsaures Salz mit 3 Kalium,  $C_7(H, K_2 H) O_7$ , meconsaures Salz mit 2 Kalium,  $C_7(H, K_2) O_7$ , meconsaures Salz mit 1 Kalium.

Ich werde überbasische Salze die Metallsalze nennen, die ausser der sogenannten Basis ein oder mehrere Aequivalente eines Metalloxyds enthalten:

Verhältniss des in dem Normalsalse enthaltenen Metallee zu dem Metalioxyde.

normales essignaures

Bleioxyd,  $C_{2}(H_{3}, Pb) O_{2}$  überbasische Salze  $C_{3}(H_{3}, Pb) O_{3} + Pb_{3} O$  1: 2  $2 C_{4}(H_{3}, Pb) O_{2} + 5Pb_{3} O$  1: 5.

Das erstere dieser überbasischen Salze ist gewöhnliches dreibasisches essigsaures Salz, das andere ist das, welches man insgemein sechsbasisches nennt.

Ich glaubte die Erklärungen sestsetzen zu müssen, damit die Bezeichnung verstanden werde, deren ich mich von jetzt an in meinen Arbeiten bedienen will.

Es sei mir verstattet, noch einmal die verschiedenen der Aufmerksamkeit der Chemiker in den vorhergehenden Betrachtungen empfohlenen Puncte kurz zusammenzufassen.

Die in der organischen Chemie angenommenen Acquivalente stimmen mit den Formeln der unorganischen Chemie nicht überein.

Die Formeln der organischen Chemie sind in Vergleich mit den letzteren um die Hälfte zu gross.

Man muss die Formeln der organischen Chemie halbiren, um ihr Aequivalent in Vergleich mit dem des Wassers H<sub>2</sub>O, der Kohlensäure CO<sub>2</sub> und des Ammoniaks NH<sub>3</sub> zu haben.

Atome, Aequivalente und Volumina sind Synonyme.

Das Wasser enthält nicht gleiche Aequivalente Wasserstoff und Sauerstoff, sondern es befindet sich darin 1 Vol. oder At. oder Aeq. Sauerstoff in Verbindung mit 2 Vol. oder Atomen oder Aequivalenten Wasserstoff.

# 10 Gerhardt, üb. die Producte der Oxydation

Die Dichtigkeiten der einfachen Gase sind ihren Aequivalenten proportional.

Ich komme jetzt zu einigen neuen Versuchen, denen ich mich anterzogen habe, um die organischen Reihen unter einander zu verbinden.

(Fortsetzung folgt.)

II.

# Ueber die Producte der Oxydalion des Wachses.

Von

#### CHARLES GERHARDT.

(Revue scientif. et industr. Mai 1843. p. 362.)

Gerhardt bat der Academie der Wissenschaften mehrere neue Bemerkungen über die Eigenschaften des Wachses mitgetheilt. Diese Bemerkungen machen einen Theil aeiner grossen Arbeit über die Classification der organischen Substanzen aus, von denen schon mehrere Abtheilungen bekannt gemacht worden sind \*).

Unter dem Einflusse der Salpetersäure giebt das Wachs genau die Säuren, welche Laurent mit den fetten Oelen erhielt. Der Verfasser kochte es einige Tage hindurch mit seinem doppelten Gewichte Salpetersäure, bis die ganze ölige Substanz verschwand. Die ersten sich beim Erkalten absetzenden krystallinischen Körner hatten genau die Eigenschaften und die Zusammensetzung der Pimelinsäure. Die Mutterlaugen gaben eine ziemlich reichliche Menge von halbkugelförmigen Tuberkeln von Adipinsäure. Endlich die Flüssigkelt, worin die letzteren sich gebildet hatten, enthielt die unter dem Namen Azoleinsäure oder Oenanthylsäure bekannte ölige Säure, die wegen ihres Geruches nach ranziger Butter merkwürdig ist, und von welcher sich übrigens während des Siedens ein sehr grosser Theil verfüchtigt hatte.

Eine halbe Stunde lang mit Salpetersäure gekocht, wan-

<sup>\*)</sup> S. dies. Journ. Bd. XXV. 255. XXVII. 439, XXVIII. 84. 65, XXX. 1.

delt sich das Wachs völlig in eine sette Säure um, die sich mit kohlensaurem Natron ganz verseist. Gerhardt hat sie noch nicht analysist, aber ihre physikalischen Charaktere lassen vermuthen, dass sie mit der Margarinsäure identisch ist. Endlich verwandelt die Behandlung mit demselben Agens, bis sich keine rothe Dämpse mehr entwickeln, das Wachs, wie Ronalds schon bemerkt hat, in Bernsteinsäure um.

Diese zahlreichen Producte bilden sich durchaus nicht auf einmal. Sie entstehen aus einer allmähligen Verbrennung des in dem Wachs enthaltenen Kohlenstoffes und Wasserstoffes.

Nach Gerhardt besitzt das Bienenwachs oder vielmehr der Theil des Wachses, welcher den Namen Cerin erbielt, eine weit einfachere Zusammensetzung als die ihm von Lewy zugeschriebene. Das Wachs ist in der That Stearinaldehyd.

Wachs		C <sub>19</sub> H <sub>38</sub> O
Stearinsäure		C <sub>19</sub> H <sub>38</sub> O <sub>2</sub>
stearinsaures	Kali	$C_{19}(H_{87}K)O_{9}$

Die Formeln stimmen völlig mit den Analysen von Lewy, so wie mit denen von Chevreul und Erdmann \*) überein, die mit Stearinsäure in einem Strome Sauerstoffgas angestellt wurden.

# Wirklich gaben diese Analysen:

# Wachs.

	Berechnet.	Gefunden.		
Kohlenstoff	80,8	80,53	80,23	
Wasserstoff	13,4	13,61	13,30	
Sauerstoff	5,8	5,86	6,47.	

## Stearinsäure.

	Berechnet.	Chevreul.	Gefunden.		
			1.	2.	3.
Kohlenstoff	76,5	76,4	76,3	76,7	76,5
Wasserstoff	12,8	12,4	12,8	12,8	12,8
Sauerstoff	10.7	11.8	10.9	10.5	10.7.

Wenn man die von Gerhardt für das Wachs und die Stearinsäure aufgestellten Formeln betrachtet, so bemerkt man,

<sup>\*)</sup> S. dieses Journ. Bd. XXV. 497.

# 18 Gerhardt, üb. die Producte der Oxydation etc.

dass die Producte der Oxydation, von denen so eben gesprochen worden ist, sich auf folgende Weise gruppiren:

Einbasische Säuren.

Stearinsäure  $C_{19} H_{38} O_3$ Margarinsäure  $C_{17} H_{34} O_3$ .

Zweibanische Säuren.

Oenanthylsäure $C_{14}$   $H_{20}$   $O_4$ Pimellnsäure $C_7$   $H_{13}$   $O_4$ Adipinsäure $C_8$   $H_{10}$   $O_4$ Lipinsäure $C_5$   $H_6$   $O_4$ Bernsteinsäure $C_4$   $H_6$   $O_4$ 

Diese Formeln sind nach den von Gerhardt in der vorhergehenden Abhandlung aufgestellten Regeln in Aequivalenten bezeichnet.

Die Stearinsäure ist daher das erste Glied dieser Producte der Oxydation und die Bernsteinsäure das letzte. Es mangels darin offenbar einige Glieder, die man wahrscheinlich unter geänderten Umständen erhält.

Gerhardt hat Gründe dafür, um die Bernsteinsäure, die Pimelinsäure, die Adipinsäure u. s. w. als zweibasische Säuren zu betrachten. Unter dem Einsusse des geschmolzenen Kali's verhalten sich die letzteren ganz anders als die einhasischen Säuren, welche der Verfasser in dieser Beziehung untersucht hat. Die in Rede stehenden zweibasischen Säuren zerfallen in zwei und wandeln sich unter Entwickelung von Wasserstoff in Oxalsäure und in flüssige und flüchtige Säuren um, unter denen man besonders die Ameisensäure, die Essigsäure, die Baldriansäure und die Phocensäure bemerkt. Die Pimelinsäure scheint gabz genau in Oxalsäure und Baldriansäure sich zu trennen:

$$C_7 H_{12} O_4 + 2 H_2 O = C_2 H_2 O_4 + C_5 H_{10} O_3 + 2 H_3.$$

Obwohl diese Reactionen auf eine sehr rubige Weise, und ohne dass die Masse schwarz wird, erfolgen, so bieten sie doch wegen der ausserordentlichen Achnlichkeit der Producte hin-sichtlich ihrer physikalischen Charaktere dem Studium viele Schwierigkeiten dar.

Eadlich würde nach Gerhagdt der Wallrath das Acthalaldehyd sein, ganz wie das Wachs des Aldehyd der Stearinreihe ist.

## III.

# Ueber das Bienenwachs.

Von

#### LEWY.

(Revue scient. et industr. Mai 1843. p. 365.)

Die Analyse des Bienenwachses hat Lewy dieselben Resultate wie Ettling und Oppermann gegeben. Dieser Körper wandelt sich, der allgemein verbreiteten Meinung entgegen, gänzlich in lösliche Seifen um, wenn man ihn mit einer concentrirten und siedenden Kalilauge behandelt. Es erzeugt sich aber dabei kein Glycerin, wie bei der Verseifung der fetten Substanzen.

Lewy hat ausserdem die Bemerkung mehrerer Chemiker bestätigt, dass sich das Wachs durch siedenden Alkohol in zwei Bestandtheile, das Cerin und Myricin, zersetzt, von denen das letztere in siedendem Alkohol und selbst in siedendem Aether fast unlöglich ist. Diese beiden Stoffe aind unter einander und mit dem Wachse isomerisch.

Das Cerin schmilzt bei 62,5° und zeigt eine sehr bestimmte saure Reaction gegen das Lakmus. In Alkohol aufgelöst, krystallisirt es beim Erkalten in sehr seinen Nadeln.

Beim Behandeln mit Kalikalk im Metallbade entwickelt diese Substanz reinen Wasserstoff, und es bildet sich eine Säure, welche mit dem Alkali in Verbindung bleibt. Die aus der Seife abgeschiedene Säure, nach den von Dumas und Stas bei der Bereitung der Aethalsäure angegebenen Vorsichtsmaasstegeln gereinigt, war völlig weiss und krystallisirbar. Ihr Schmelzpunct war bei 70° C., d. h. genau derselbe wie der der Stearinsäure. Die Analyse bestätigte diese Identität.

Lewy nimmt für das Cerin und die Stearinsäure Formeln an, die in Vergleich mit denen der Margarinsäure, der Aethalsäure u. s. w. oder im Allgemeinen mit denen der verwandten setten Substanzen zu complicirt scheinen. Wir ziehen die von

# 14 Balmain, üb. das Aethogen v. die Aethonide.

Gerhardt für diese Körperängenommenen Formeln vor. Uebrigens spricht die Analogie der Umwandlung des Wachses in Stearinsäure mit der des Aldehyds in Essignaure oder der des Bittermandelöles in Benzoësäure ganz für die von Gerhardt, angenommenen Formeln. Wirklich hat man nach diesem letztern Chemiker:

> C<sub>19</sub> H<sub>38</sub> O, Wachs, C<sub>19</sub> H<sub>38</sub> O<sub>2</sub>, Stearinsäure, C<sub>7</sub> H<sub>8</sub> O, Bittermandelöl, C<sub>7</sub> H<sub>4</sub> O, Aldehyd, C<sub>3</sub> H<sub>4</sub> O<sub>2</sub>, Essigsäure.

Es besteht daher zwischen den Grundstoffen des Wachses und denen der gewöhnlichen fetten Körper kein anderer Unterschied als der, welcher von einer mehr oder weniger vorgerückten Oxydation abhängt.

## IV.

# Ueber das Aethoyen und die Aethonide.

#### Von

#### WILHELM H. BALMAIN.

(The Lond., Edinb. and Dubl. phil. Mag. June 1843. p. 467.)

Im Anfange des vorigen Jahres stellte ich einige Versuche an, in der Hoffnung, Verbindungen von Bor und Siliciam mit Stickstoff zu erhalten, und war so glücklich, Verbindungen zu erhalten, welche aus Bor, Stickstoff und gewissen Metallenbestanden, die einige sehr merkwürdige Eigenschaften besitzen. Die Resultate dieser Versuche nebst einigen Bemerkungen über ihr Verhältniss zur Chemie als Wissenschaft, so wie einige wenige Thatsachen, welche die Existenz analoger Verbindungen von Silicium und Stickstoff bewiesen, wurden im Octoberhefte des Phil. Mag. von 1842\*) bekannt gemacht. Seit dieser Zeit ist es mir gelungen, die Verbindung von Stickstoff und Borabzuscheiden, der ich den von aidem und pelropau abgeleiteten Namen Aethogen gegeben habe, weil sie bei ihrer Vereinigung mit den Metallen Verbindungen bildet, welche beim Erhitzen

<sup>\*)</sup> S. dies. Journ. Bd. XXVII. 492.

vor dem Löthrohre in der oxydirenden Flamme mit einem eigenthümlich schönen phosphorescirenden Lichte glühen, und mich dünkt, seine Verbindungen können ganz angemessen Aethonide genannt werden.

Bereitung des Aethogens. Man erhitzt 7 Theile sein gepulverte wassersreie Borsäure mit 9 Theilen Melon in einem mit Kohle ausgesütterten Tiegel bis zum Rothglüben, und nach dem Erkalten des Tiegels bringt man das in demselben gesundene leichte zusammenhängende Pulver möglichst schnell in eine völlig trockne, gut verkorkte Flasche.

Eigenschaften. Es ist ein weisses Pulver, leicht, wie präparirte Magnesia, unschmelzbar und in der Weissglübhitze nicht flüchtig. Beim Erhitzen vor dem Löthrobre verbrennt es schnell, wobei es der Flamme eine grüne Farbe ertheilt, ohne aber zu phosphoresciren. Wird es einige Secunden der Luft ausgesetzt und dann in einer Röhre erhitzt, so giebt es eine merkbare Menge von Ammoniak. Beim Erbitzen mit Kalibydrat giebt es Ammoniak in reichlicher Menge. Es wird weder vom Wasserstoff bei einer niedrigen Rothglühhitze, noch vom Chlor bei gewöhnlicher Temperatur, noch vom Joddampf verändert. Es ist unlöslich in Wasser, ertheilt ihm aber eine alkalische Reaction. Von Salpetersäure und Schwefelsäure wird es unter Aufbrausen zersetzt, und es bleibt nach dem Abdampfen Borsäure zurück. Es verbrennt mit chlorsaurem Kali und Salpeter. Beim Erbitzen bis zum Rothglüben mit Kalium und Zink giebt es die Aethonide dieser Metalle.

Kaliumäthonid. Bereitung des Kaliumäthonids. Man mengt 7 Theile sein gepulverte Borsäure und 20 Theile von Kaliumeyanid, welches frei von Wasser und so viel als möglich auch von Kaliumeisencyanür ist, und bringt das Gemenge in einen mit einem Lutum von gepulverter Holzkohle und Gummi ausgesütterten hessischen Tiegel. Nachdem man ihn so lange erhitzt hatte, bis alles Wasser entsernt worden war, bedeckt man ihn mit einem umgekehrten kleinern Tiegel, den man an den größern anlutirt, und erhitzt ihn eine Stunde lang bis zum Weissglühen. Es ist rathsam, als Deckel einen Tiegel zu gebrauchen, damit bei etwa ersolgendem Steigen Raum genug dazu vorhanden ist. Auch sollte die Oeffnung in den Boden des kleinern Tiegels und nicht in die Lutirung an der Seite

MACO Bigger Ad. .. Non.

gemacht werden. Um serner das Kindringen des Sauerstosses zu den Materialien zu verhindern, ist es gut, den obern Tiegel eben so wie den untern auszusüttern, oder, wenn man Kalium und Aethogen zusammen erhitzt, einen Ueberschuss von Kalium zu vermeiden und das Product mit Salpetersäure zu erhitzen, und es von einem Ueberschusse an Aethogen frei zu erhalten.

Eigenschaften. Es ist ein leichter weisser Körper, unschmelzbar und unlöslich, selbst beim Erhitzen in Wasser, Kalilösung, Chlorwasserstoffsäure, Schwefelsäure (starker und verdünnter), Salpetersäure und Chlorwasser. Es verändert sich nicht beim Aussetzen au die Luft und reagirt nicht auf das empfindlichste Curcumäpapier, wenn es in feuchtem Zustande darauf gebracht wird. Mit Kali- oder Natronhydrat erhitzt, giebt es Ammoniak in reichlicher Menge. In der desoxydirenden Flamme des Löthrohres wird es nicht verändert, noch giebt es der Flamme eine Farbe. Aber in der oxydirenden Flamme giebt es eine starke grüne Farbe und schmilzt allmählig, wobel es eine vollkommene Perle giebt, die, sowehl heiss als kalt, durchsichtig ist. Wird es mit einem Tropfen Wasser auf Reactionspapier gebracht, so bräunt es das Curcumäpapier und bläut das rothe Lakmuspapier. Trifft die äussere Flamme auf eine grosse Fläche von gepulverter Substanz, wie diess z. B. der Fall ist, wenn eine damk verunreinigte Glasröhre an den äussersten Punct der Flamme gebalten wird, so zeigt es eine schöne grüne Phosphorescenz, die ohne Zweifel von der auf der Oberfläche sich bildenden Borsäure herrührt. Wird es in die innere Flamme gebracht, so geräth es im Innern in Weissgluth, während die Susseren Ränder, we es mit dem Sauerstoffe der Luft zusammentrifft, noch das schöne Grün geben. Wird es auf geschmolzenes chlorsaures Kali geworfen, so verbrennt es mit einem milden grünea Lichte, eben so verbrennt es auch mit salpetersaurem Kali. Beim gelinden Erbitzen mit Kalium oder Natrium verändert es sich nicht, noch auch beim Erhitzen auf Kohle mit Blei, Zink u. s. w. vor dem Löthrobre. Chlor wirkt auf dasselbe bei einer niedrigen Rothglühhitze nicht ein, und Jod, Schwefel und Actzsublimat können davon absublimirt werden, ohne es zu zersez-Es wird von Wasserstoff in der Rothglühhitze nicht zersetzi, aber unter dieser Temperatur wird es vom Wasserdampf eder irgend einer Substanz, die Wasser giebt, wie z. B. Kalihydrat, Kalkhydrat, gemeiner Thon, wasserhaltige Phosphorsäure und rhombisches phosphorsaures Natron, unter Ammoniakentwikkelung zersetzt. Es wird von Chlorwasserstoffsäure bei niedriger Rothglübhitze nicht zersetzt und auch, wie ich glaube, von Fluorwasserstoffsäure nicht verändert; denn eine kleine Portion desselben wurde, mit einer grossen Menge von Flussspath gemengt und mit mehr Schwefelsäure versetzt, als hinreichte, um den letztern ganz in Fluorwasserstoffsäure umzuwandeln, so lange erbitzt, als noch Dämpfe aufstiegen, und doch gab es, nachdem der schwefelsaure Kalk mit verdünnter Salpetersäure abgewaschen worden war, immer noch mit Kalkhydrat Ammoniak.

Zinkäthonid. Bereitung des Zinkäthonids. Man erhitze zusammen in einem ausgefütterten Tiegel einen Theil wasser-freier Borsäure und drittehalb Theile von Zinkcyanid, oder man erhitze fein granulirtes Zink mit Aethogen bis zu der Temperatur, wobei Zink sublimirt wird, und wasche das Product mit Salpetersäure.

Eigenschaften. Es ist ein weisser fester Körper, der mit dem vorigen Aehnlichkeit hat. Er giebt beim Erhitzen mit einem Gemenge von Kalkhydrat und kohlensaurem Kali Ammoniak in reichlicher Menge und ist unlöslich (bei oder ohne Hitze) in Wasser, Schwefelsäure, Chlorwasserstoffsäure, Salpetersäure, Kalilösung und Ammoniakslüssigkeit. Er wird weder vom Chlor noch vom Wasserstoff bei völliger Rothglühbitze, noch vom Aetzsublimat, so wie auch nicht von dem Kalim und Natrium zersetzt. Vor dem Löthrohre ist er unschmelzter, in der oxydirenden Flamme aber ertheilt er eine grüne Farbe, und befindet er sich an dem äussern Rande, so giebt er eine sehr glänzende bläuliche Phosphorescenz, und dieselbe Erscheinung zeigt er, wenn man ihn blos in die Flamme der Spirituslampe fallen lässt. Auf geschmolzenes chlorsaures Kaligebracht, verbrennt er mit einem schwachen blauen Lichte.

Bleiäthonid kann durch Erhitzen von Bleichlorid mit Zinkäthonid, oder durch Erhitzen von Borsäure mit Bleicyanür, oder indem man Blei und Aethogen zusammen erhitzt, erhalten werden. Es phosphorescirt mit einem grünen Lichte.

Silberäthonid kann erhalten werden, wenn man Silberchlorid und Zinkäthonid, oder wenn man Aethogen und Silber zuanmen erhitzt. Es ist ein leichter, weisser fester Körper, und Journ f. prakt Chemie. XXX. 1. keins der Reagentien, mit denen es probirt wurde, reagirte auf dasselbe, selbst nicht einmal Chlor oder Wasserstoff bei völliger Rothglühhitze. Diese Verbindung phosphorescirt mit einem eigenthümlich schönen grünen Lichte.

Ich glaube, Aethonide mehrerer anderer Metalle durch Erhitzen ihrer Chloride mit Zinkäthonid erhalten zu haben, aber die behandelten Mengen waren zu klein, um zuverlässige Resultate geben zu können.

Ich bitte um Entschuldigung, dass ich meine Resultate ohne eine Analyse eingesendet habe, es stand aber nicht in meiner Macht, diess zu thun, und ich hoffe, dass Kane um schätzbarere Data liefern wird, als es von mir der Fall gewesen sein würde.

# Späterer Zusatz.

(The Lond., Edinb. and Dubl. phil. Mag. July 1843. p. 71.)

Bei Veröffentlichung vorstehender Abhandlung hoffte ich, bald eine Analyse des Aethogens und die Resultate weiterer Versuche mittheilen zu können, ich sehe mich aber immer noch ausser Stand, das Erstere zu thun, und bin durch Krankholt verhindert worden, an den letzteren sehr zu arbeiten. Indessen bin ich durch einige Versuche, die ich habe anstellen können, auf sehr leichte Verfahrungsarten zur Bereitung des Aethogens und der Aethonide gekommen, die den Chemikern Interesse darbieten können und sie in Stand setzen werden, diese sehr stabilen Verbindungen leicht zu erhalten, welche sich als kräftige Agentien erweisen können.

Das Aethogen wurde ursprünglich durch Erhitzen eines Gemenges von Borsäure und Melon erhalten. Die hauptsächlichste Schwierigkeit bei diesem Verfahren war die vorherige Bereitung des Melons Bei einem Versuche, das Melon durch Erhitzen von Quecksilbercyanid und Schwefel zu erhalten, ergab es sich, dass sich zwar Melon bildete, dass es aber von dem dasselbe begleitenden Schwefelquecksilber äusserst schwierig sich abscheiden lasse. Da aber die Anwesenheit des Schwefelquecksilbers die Bildung des Aethogens aus einem Gemenge von Borsäure und Melon nicht hindert, so kann diese Substant

19

dadurch erhalten werden, dass man blos 5 Th. Schwefel, 58 Th. Quecksilbercyanid und 7 Th. wasserfreie Borsäure oder Schwefelcyan und Borsäure zusammen erbitzt. Nachdem ich ein kichtes Verfahren zur Bereitung des Aethogens aufgefunden latte, war es rathsam, zunächst eine leichtere Methode zur Bildang der Aethonide aufzusuchen, als das Erhitzen des Aethogens mit dem Metalle, welches ein langwieriges und unzuverlässiges Verfahren ist. Ich machte daher einen Versuch, Acthonide durch Erhitzen von Aethogen mit Schwefelmetallen zu bilden. Das Aethogen trieb, wie es von der Stabilität des Aethogens und seiner starken Verwandtschaft zu den Metallen sich erwarten liess, den Schwefel sogleich aus und bildete das Aethonid. Nach weiteren Versuchen ergab es sich, dass die Aethonide durch Erhitzen von Schwefel, Quecksilbercyanid und Borsaure mit Schwefelmetallen erhalten werden können. Die von diesen Körpern genommenen Mengen müssen gleich sein 2 At. des Schwefelmetalles, 2 At. Borsäure (wenn man ihre Zusammensetzung zu BO3 annimmt), 3 At. Cyan und 8 At.

Die auf diese Weise gebildeten Aethonide sind nicht ganz rein, können aber durch Kochen mit einem Gemenge von Salpetersäure und Salzsäure und durch nachheriges sorgfältiges Waschen leicht gereinigt werden. Auf diese Weise wurden Natriumäthonid, Eisenäthonid, Kupferäthonid und Bleiäthonid dargestellt. Zum Bleiäthonid wurde gewöhnliche Bleiglätte gebraucht, zum Eisenäthonid Eisenfeilspäne und ein Zusatz von Schwefel. Diese vier Aethonide sind alle vollkommen weiss und unschmelzbar. Vor dem Löthrohre geben sie das in der vorigen Abhandlung erwähnte sehr schöne phosphorescirende Licht und gleichen in jeder Hinsicht dem Kaliumäthonid, Zinkäthonid, Bleiäthonid und Silberäthonid, die nach den anderen Verfahrungsarten bereitet worden waren.

freiem Schwefel.

Zum Schlusse wünsche ich noch die Aufmerksamkeit auf die merkwürdige Stabilität dieser Verbindungen und die sehr starken Verwandtschaften des Aethogens zu lenken.

Das Aethogen zieht sehr gierig Feuchtigkeit aus der Lust an und zersetzt sie so schnell, dass eine Portion Aethogen, die ich in einer ziemlich gut verkorkten Flasche ausbewahrt habe, stark nach Ammoniak riecht.

Ich sehe mich immer noch ausser Stand, eine quantitalin Analyse mitzutheilen, und bitte daher um Entschuldigung.

V.

Veber das Palladium, seine Gewinnung, Legirungen u. s. w.

> Von W. J. COCK.

(The Lond., Edinb. and Dubl. phil. Mag. July 1843. p. 16.)

Dieses Metall wurde von Wollaston im J. 1803 als ch Bestandtheil der Belmengungen der roben Platina entdeckt, welch einige Zeit nach dieser Entdeckung als die einzige Quelle de Palladiums betrachtet worden zu sein scheint. Da die Men des der roben. Platina beigemengten Metalles sehr klein ist , 🐗 wurde es damals als ein sehr seltenes Metall betrachtet. Spiter hat jedoch der aus Brasilien nach England eingeführte Gold staub, dem Palladium beigemengt war, einen grössern Vorral von diesem Metalle geliefert, da dasselbe in einigen Exemplare von Goldstaub bis zu 5 od. 6 p. C. existirt. In einem Fall (in dem Golde aus der Grube von Condonga) ist es die einzig-Beimengung des Goldes.

Die Scheidung geschieht auf folgende Weise: Der Gold staub wird in Mengen von 7 Pfd. Goldgewicht mit seinem 💣 genen Gewicht Silber und einer bestimmten Menge von salpe tersaurem Kali geschmolzen. Der Zweck dieses Schmelze ist, alle erdige Substanz, so wie den grössern Theil der dem Goldstaube so wie in dem damit geschmelzenen Sitber en haltenen unedlen Metalle zu entfernen. Das geschmolzene Ge menge wird in Stangenform gegossen und nach dem Erkalt wird der Abgang oder die Schlacke (enthaltend die Oxyde di unedlen Metalle und die erdige Substanz, in Verbindung mit dem Kali dea Salpeters) abgesondert. Zwei der auf diese Weis erhaltenen Stangen werden alsdann in einem Graphittiegel un geschmolzen, wobel so viel Silber zugesetzt wird, dass ein ein Viertel ihres Gewichtes reines Gold enthaltende Legirum entsteht. Diese wird zuerst gehörig umgerührt, um eine voll

indige Vermischung zu bewirken, durch einen durchbohrten sernen Lössel in kaltes Wasser gegossen und so sehr sein anulirt. Es ist nunmehr zu dem Processe der Scheidung rbereitet. Zu diesem Zwecke werden ungefähr 25 Pfd. der anulirten Legirung in einem Porcellangesässe aus ein erhitz-s Sandbad gebracht und der Einwirkung von ungefähr 25 Pfd. it ihrem eignen Vol. Wasser verdünnter reiner Salpetersäure terworsen. Nach der Einwirkung dieser Menge von Säure die Abscheidung des Goldes beinahe bewerkstelligt. Um aber e letzten Portionen des Silbers u. s. w. zu entsernen, werden gefähr 9 oder 10 Pfd. starker Salpetersäure zwei Stunden ng mit dem Golde gekocht. Es ist dann völlig rein, und es ird, nachdem es mit heissem Wasser gewaschen ist, getrockt und zu 15pfündigen Stangen geschmolzen.

Das salpetrigsaure Gas und der während des obigen Prosses aufsteigende Dampf der Salpetersäure werden durch Glashren (die mit den Deckein der Porcellangefässe verbunden
id) in eine lange Röhre von Steingut geleitet, von der ein
ide herunterwärts in einen Recipienten geht, der bestimmt ist,
o condensirte Säure aufzunehmen, das andere Ende aber in
m Rauchfang hineingeführt ist, um die nicht condensirte Säure
suführen.

Das, wie oben angegeben ist, erhaltene salpetersaure Silroxyd und salpetersaure Palladiumoxyd werden sorgfältig in
resse Pfannen abgegossen, in denen sich eine hinreichende
enge von Kochsalzlösung befindet, um das Niederfallen des
mzen Silbers (als Chlorid) zu bewirken, indem das Palladium
ik Kupfer in der Mutterlauge aufgelöst zurückbleiben, welne abgelassen und, wenn sie hell geworden ist, zugleich mit
m Waschwasser vom Chlorsilber in hölzerne Gefässe gebracht
ird. Das Metall wird alsdann als ein schwarzes Pulver durch
illen mit Zinkblech unter Mitwirkung von Schwefeisäure abmchieden.

Das Chlorsilber wird nach dem Waschen durch Zusetzen granulirtem Zink reducirt, auf dem Filter mit siedendem Vasser gewaschen, getrocknet und in Graphittiegeln ohne Zutz irgend eines Flussmittels geschmolzen.

Aus dem auf die oben angegebene Art erhaltenen schwar-Pulver wird das Palladium durch Wiederauflösung in Salpetersäure und Uebersättigung mit Ammoniak abgeschieden, durch welches das Palladiumoxyd und Kupferoxyd zuerst gefällt und dann wieder aufgelöst werden, während die Oxyde von Eisen Blei u.s. w. unlöslich zurückbleiben. Zu der klaren ammoniakalischen Lösung wird dann Salzsäure im Ueberschusse zugesetzt, welche einen reichlichen Niederschlag des gelben Ammonium – Palladiumchlorürs bewirkt, aus welchem, nachdem abinreichend mit kaltem Wasser gewaschen und geglüht worden ist, reines metallisches Palladium erhalten wird. Die Mutterlauge und das Waschwasser enthalten alles Kupfer und einigel Palladium, welche durch Fällen mit Eisen wieder erhalten werden.

Reines Palladium ist von graulich - weisser Farbe, etwat dunkler als Platin. Es ist sowohl hämmerbar als streckbar obwohl es dem reinen Platin hinsichtlich dieser Eigenschaftet nachsteht. Sein specifisches Gewicht ist 11,3, welches durch Hämmern und Walzen bis auf 11,8 erhöht werden kann. It vollkommen reinem Zustande kann es selbst in geringen Menger in einem gewöhnlichen Geblaseofen nicht geschmolzen, kann aber zu einem solchen Zustande der Zusammensinterung gebrach werden, dass es das Ausschlagen zu Blechen oder das Ausziehen in Draht verträgt.

Es kann durch Sauerstoffgas völlig geschmolzen werder und wenn man es einige Zeit geschmolzen erhält, so soll er mit glänzenden Fonken verbronnen. Dem Schwefelwasserstoff ausgesetzt, läuft es nicht an, noch oxydirt es sich an der Lutbei gewöhnlicher Temperatur oder bei heller Rothgtühlbitze. Et hat aber die sonderbare Eigenschaft, sich zu oxydiren, wennes der Luft bei Dunkelrothglühlitze ausgesetzt wird, indem sein Oberfläche eben so wie Eisen oder Stahl sich färbt. Setzt mat den Process einige Zeit fort, so wird das Metall mit einer brocklichen Kruste von braunem Oxyd überzogen. Dieses Oxydwird jedoch bei einer Temperatur reducirt, die sehr wenig heher als die zu seiner Bildung erforderliche ist. Die Oberflächt des Metalles erhält, wenn dasselbe bei einer hellen Rothgluthitze erhitzt und ohne den Zutritt der Luft abgekühlt worderist, seine ursprüngliche Farbe wieder.

Es ist nur mit Schwierigkeit rein oder geschmolzen oder im Zustande eines Aggregates in Salpetersäure löslich, ist abei leicht löslich, wenn es bis zu einiger Ausdehnung mit Silber oder Kupfer legirt ist, und diess ist noch mehr der Fall, wenn es sich in Gestalt des oben erwähnten schwarzen Pulvers befindet, in welchem Zustande es auch in der Hitze in Schwefelsäure und Salzsäure löslich ist. Aber sein wahres Auflösungsmittel ist Salpetersalzsäure, die, wenn es nicht sehr mit Silber legirt ist, es leicht auflöst.

Unter allen Metallen hat es die stärkste Verwandtschaft zum Cyan, und es kann durch Quecksilbercyanid aus allen seinen Lösungen abgeschieden werden.

Es kann mit Gold, Silber und Kupfer so legirt werden, dass es hämmerbar ist, indem mehrere seiner Legirungen mit den beiden letzteren Metallen wegen ihrer Härte und Elasticität, und weil sie nicht rosten und anlaufen, von grossem Nutzen in den Gewerben sind. Wird es zu Gold oder Kupfer zugesetzt, so macht es diese Metalle in einem sehr hohen Grade weiss, indem ungefähr 20 p.C. in beiden Fällen hinrelchen, um die Farbe dieser Metalle zu zerstören.

Die Legirungen des Palladiums werden zu Spitzen von Bleistististuteralen, zu Impfungslancetten, zu graduirten Scalen von Instrumenten, als Ersatzmittel des Goldes in der Zahnarzneikunst oder zu anderen Zwecken gebraucht, wo Festigkeit und Elasticität oder die Eigenschaft, nicht oxydirt zu werden, erforderlich sind.

### VI.

Neue Methoden, auf nassem Wege zu vergolden und zu versilbern.

Von

### A. LEVOL.

(Journal de pharm. et de chim. Mars 1843. p.213.)

In dem Zeitpuncte, wo die Aufmerksamkeit auf die in den letzteren Jahren ersonnenen Verfahrungsarten der Vergoldung auf nassem Wege gewendet ist, schien es mir nicht ohne Interesse zu sein, neue Methoden zur Vergoldung und Versilberung auf nassem Wege bekannt zu machen, hauptsächlich weich ihrer leichten Ausführbarkeit, wodurch dieselben selbst Persenen möglich werden, die mit dieser Art von Operationen nicht

## 24 Level, neue Methoden, auf nassem Wege etc.

vertraut sind und sich ihnen zum ersten Male unterziehen Auch kann ich mich darauf beschränken, sie sehr kurz sebeschreiben.

### Vergoldung auf Silber.

Silber wird sebr leicht durch neutrales Chlorgold vergoldet, dem eine wässrige Auflösung von Schwefeleyankalium lange zugesetzt wird, bis der Niederschlag, welcher sich an fangs gebildet hatte, verschwindet. Die auf diese Weise geklärte Flüssigkeit muss eine etwas saure Reaction behalten, und wenn sie dieselbe durch ein übermässiges Zusetzen von Schwefeloyankalium verloren hat, so giebt man sie ihr durch Zusen zen einiger Tropfen Chlorwasserstoffsäure wieder. Um zu vergolden, taucht man das völlig gereinigte Silber in diese tal siedende und mässig concentrirte Flüssigkeit, in welchem Zustande man sie erhält, indem man von Zeit zu Zeit warme Wasser hineingiesst, um das durch Verdampfen entwichene 📹 ersetzen. Man vermeidet auf diese Weise die Nachtheile, we che aus einer zu grossen Concentration der Chierwasserstoff säure entstehen würden, deren Anwesenheit nichtsdestowenige nützlich ist, um die Bildung eines goldhaltigen Niederschlage zu verbindern, der, wenn das Alkali vorherrscht, bei Steigerun der Temperatur statifindet.

# Vergoldung und Versilberung auf Kupfer, Messing und Bronze.

Man hat die Lösung des Goldcyanüre und die des Cyansilbers in Cyankalium als das Mittel angegeben, um unter den
Einflusse elektrischer Kräfte zu vergotden und zu versilbern
Ich habe mich überzeugt, dass dieselben Lösungen, wenn sit
auf eine ihrem Siedepuncte nahe Temperatur gebracht werden
auch zum Vergolden und Versilbern durch Eintauchen gebranch
werden können. Ihre Bereitung, wenn es nötbig wäre, sit
chemisch rein zu erhalten, würde ziemlich kostspielig sein, mewärde eben keinen Vortbeil als Ersatz dafür erhalten \*)
Man kann daher die Operation vereinfachen und sie weit werk-

<sup>\*)</sup> Bei dieser Bemerkung habe ich nur das Verfahren der Kittauchung, wovon hier die Rede int, im Auge.

ger kostspielig machen, wenn man entweder das Chlorgold oder das salpetersaure Silberoxyd im neutralen Zustande direct mit Cyankalium im Ueberschusse behandelt, so dass man lösliche Doppelcyanüre erhält \*).

Man kann das Silber nicht nach diesem Verfahren vergolden. Wir haben aber weiter oben gesehen, dass die Verbindung von Schwefelcyan mit Gold und Kalium dieses Metall sehr gut vergoldet.

Die Auflösung von Cyankupfer in Cyankalium verkupfert das Silber selbst bei Gegenwart von Zink nicht. Jedoch vergoldet sie das letztere Metall vollkommen und auf eine sehr dauerhafte Art.

Ich bemerke endlich, dass diese Verfahrungsarten, die so bequem sind, weil sie immer gelingen und zu den Vorbereitungen nur einige Minuten erfordern, unglücklicher Weise nur die Anbringung einer sehr dünnen Schicht des gefällten Metalles gestatten. Diess ist ein allen Verfahrungsarten durch Eintauchen gemeinschaftlicher Uebelstand.

### VII.

Einwirkung der Salpetersäure auf die kohlensauren Kalksalze.

Von

### BARRESWIL.

(Journ. de pharm. et de chim. Avril 1843. p. 290.)

Es ist eine von allen Chemikern angenommene Thatsache, dass Marmor von böchst concentrirter Salpetersäure nicht angegriffen

Dieselbe Bemerkung gilt von dem Schwefelcyankalium.

<sup>\*)</sup> Da das Cyankalium als Lösung in Wasser angewandt werden müsste, und da dieses Salz bekanntlich im festen Zustande sehr theuer ist, so ist es sehr vortheilhaft, sich des Wassers von dem Auswaschen des Rückstandes zu bedienen, der von dem Glühen des vorher getrockneten Kaliumeisencyanürs in verschlossenem Gefässe geblieben ist. Sein Preis übersteigt alsdann bei gleichem Gewichte nicht leicht den dritten Theil des Preises, den das Doppelcyanür im Handel kostet, und man könnte es noch zu einem niedrigern Preise durch das in der That etwas schwierig auszuführende Verfahren Liebig's erhalten.

# 26 Jacquemyns, üb. die Bereitung d. Berlinerblau's.

wird. Ich wünschte zu wissen, ob diese Anomalie von einer Einwirkung herrührte, die der zu vergleichen wäre, welche dieselbe Säure auf gewisse Metalle ausübt. Ich brachte ein Stück Marmor in höchst concentrirte Salpetersäure und bemerkte, dass es nicht merklich angegriffen wurde. Ich nabm 🖡 es aus der Säure heraus, wusch, trocknete und pulverte es, 3 und brachte das Pulver in neue Säure. Es wurde lebhaft angegriffen, aber nicht völlig aufgelöst. Ich setzte alsdann ein wenig Wasser zu der Säure zu, worauf die Reaction von Neuem erfolgte, nachher nach Verlauf einiger Zeit aufhörte, um nach Zusetzen einer neuen Menge von Wasser wieder anzufangen. Man kann aus diesen Thatsachen schliessen, dass Marmor von concentrirter Salpetersäure mit einer seiner Oberstäche entsprechenden Stärke angegriffen wird, wobei er sich mit einem Ueberzuge von salpetersaurem Kalke bedeckt, der in concentrirter Salpetersäure unlöslich ist. Dieser salpetersaure Kalk concentrirt die Salpetersäure, in der er sich bildet, und bringt sie auf den höchsten Grad der Concentration. Der direct angestellte Versuch war ganz schlagend. Getrockneter salpetersaurer Kalk, mit Salpetersäure von mittlerer Stärke zusammengebracht, concentrirte sie so sehr, dass sie rauchend wurde.

## VIII.

Ueber die Bereitung des Berlinerblau's.

Von

### E. JACQUEMYNS.

(Annales de chim. et de phys. Mars 1843. p. 295.)

Vor ungefähr drei Monaten lenkte der Prof. H. Rose während seines Aufenthaltes zu Gent meine Aufmerksamkeit auf das bei der Bereitung des Leuchtgases sich bildende Cyan. Ich versuchte zuerst, die Anwesenheit dieses Körpers in dem Kalke des Reinigungsgefässes nachzuweisen, überzeugte mich aber bald, dass derselbe kein Cyan enthielt, und ich vermuthete, dass dieses Gas sich in dem zur Auflösung der ammoniakalischen Producte bestimmten Wasser aufgelöst hatte.

## Jacque myns, üb. die Bereitung d. Berlinerblau's. 27

Ich setzte daher zu diesem Wasser Schweseläure zu, bis es etwas sauer war, nachher ein Eisensalz, und erhielt einen siemlich reichlichen blauen Niederschlag. 2 Liter Flüssigkeit gaben mir 1,5 Gr. Berlinerblau, und ich glaube darnach annehmen zu können, dass eine Anstalt, die 8- bis 9000 Röhren zu versorgen hätte, täglich 2,7 Kilogr. dieser Substanz liesern könnte.

Indessen muss ich bemerken, dass das auf diese Weise erhaltene Product durchaus nicht schön ist, und dass die Bereitung des schwefelsauren Ammoniaks vermittelst dieses Wassers durch die Nothwendigkeit, die grosse Menge Flüssigkeit abzudampfen, complicirter wird, während man, wenn man kein Berlinerblau bereitet, blos dieses Wasser zum Theil mit Kalk zu destilliren und die Dämpfe in gehörig verdünnter Schwefelsäure zu sammeln braucht.

Es scheint mir offenbar, dass das Cyan in diesem Falle durch die Reaction des Ammoniaks auf den Kohlenstoff erzeugt worden ist, und wahrscheinlich bildet sich auch in Folge dieser Reaction das Cyan bei Bereitung des Berlinerblau's aus thierischen Substanzen.

Immer bildet sich, wenn man Ammoniakgas auf ein in einer eisernen Röhre bis zum Rothglühen erhitztes Gemenge von Kohlenstoff, Eisen und Kali leitet, Kaliumeisencyanür. Bei der nachherigen Behandlung dieses Gemenges mit Wasser erhielt ich eine Flüssigkeit, welche nach dem Filtriren, dem Ansäuern mit Schwefelsäure und dem Mengen mit schwefelsaurem Eisen-oxyd mir einen schönen blauen Niederschlag gab.

Die gewöhnliche Art der Bereitung des Berlinerblau's durch Glühen thierischer Substanzen mit Kali und Eisen lässt also Vieles zu wünschen übrig, weil das Ammoniak grossentheils der Einwirkung des Kali's, des Eisens und der Kohle entgeht.

Diese Betrachtungen liessen mich die Bereitung des Berlinerblau's durch Zersetzung der von der Destillation der Knochen herrührenden flüchtigen Producte versuchen, und dieses Verfahren gab mir Resultate, welche mich hoffen liessen, dass es in der Praxis ausgezeichnete Vortheile darbieten wird.

Ein Kilogr. an der Luft getrockneter Knochen wurde allmählig in einer gusseisernen Retorte erhitzt. Die flüchtigen Producte wurden in eine bis zum Rothglühen erhitzte eiserne 38 Jacquemyns, üb. die Bereitung d. Berhnerblau's.

Röhre geleitet. Diese Röhre enthielt ein Gemenge von Kohle und Eisenfeilspänen, das mit einer starken Kalilösung ange-feuchtet war.

Die flüchtigen Producte begaben sich nachher in einen Kühlapparat, welcher die Bestimmung hat, den Theer zu verdichten, nachher in mit Schwefelsäure angesäuertes Wasser, welches das unzersetzte Ammoniak absorbirte, von da in eine Kall enthaltende und zur Absorption der Kohlensäure bestimmte Böhre, und endlich in ein Gasometer.

Ich erhielt auf diese Weise 640 Gr. thierische Kohle. Is der Röhre befand sich eine Gemenge, das mit Wasser behandelt wurde, und die Auflösung gab mir nach dem Filtriren, Ansäuern und nachherigen Fällen vermittelst eines Eisensalzes 0,86 Gr. schönes Berlinerblau. Endlich sammelte ich in dem Gasometer 126 Liter Gas.

Das auf diese Weise erhaltene Gas enthielt kein Ammoniak mehr, färbte rothes Lakmuspapier nicht blau, hatte weniger Geruch als das Steinkohlengas, verbreitete beim Verbrennen keinen Geruch, gab aber auch wenig Licht. Bei einem andern Versuche erhielt ich ein Gas von einer ziemlich befriedigenden Leuchtkraft, weil eine Röhre mit diesem Gase zweimal so viel Licht gab als eine von den Kerzen, von welchen vier auf das Pfund gehen. Dieser Unterschied hängt ohne Zweifel davon ab, dass bei der ersten Operation die Retorte und die Röhre wärmer waren; auch hat sie weit kürzere Zeit gedauert.

Offenbar wird man durch dieses Verfahren gerade eben so viel thierische Kohle als durch die jetzt angewandten Verfahrungsarten erhalten und mehr Berlinerblau oder Kaliumeisencyanür gewinnen, welche nicht so hoch zu stehen kommen, wenn man sich für das Gemenge von Kohle, Eisen und Kalierbitzter gusseiserner Cylinder bedient und wenn man eine ziemlich beträchtliche Menge von Dampf hindurchleitet, um das ganze Kali zu benutzen.

Die Ammoniaksalze sind nicht sehr gefärbt, weil fast die ganze Menge des Theeres in der Röbre zersetzt wird, und sie könnten als Dünger dienen, ohne dass man nöthig hat, sie einer weitern Behandlung zu unterwerfen.

Bei ununterbroehener Fabrication kann der zur Bildung des

# Jacquemart, Zusammensetzung d. zu Montsaucon etc. 39

Kaliumeisencyanürs bestimmte Cylinder in denselben Ofen gebracht werden, worin sich die zur Fabrication der thierischen Kohle bestimmten Retorten befinden. Man braucht blos die Retorten mit einem kleinen Gefässe in Verbindung zu bringen, welches mit dem bei der Fabrication des Steinkohlengases angewandten Aehnlichkeit hat, und von da würden sich die Gase und Dämpfe in die Kohle, Eisen und Kali enthaltende Retorte begeben. Die flüchtigen Producte strömten nachher in zwei Apparate, von denen der eine zur Sammlung des Theeres, der andere zum Auffangen des unzersetzten Ammoniaks bestimmt ist, und endlich würde man sie in den Ofen, oder auch wohl in den Kalkreinigungsapparat und ein Gasometer leiten, denn die Gase könnten in vielen Fällen mit Erfolg zur Beleuchtung angewandt werden.

Dieses Verfahren würde für das Publicum ausgezeichnete Vertheile darbieten, dadurch, dass die Fabriken der thierischen Kohle fast keinen übeln Geruch mehr verbreiteten und dass sie dem Ackerbaue Ammoniaksalze zu niedrigem Preise darböten, indem es gestatten wird, einen Theil der thierischen Substanzen zu verwenden, den heut zu Tage die Fabriken des Berlinerblau's verbrauchen.

-

### IX.

Zusammensetzung der zu Montfaucon fabricirten Poudrette.

, Von

#### JACQUEMART.

(Annal. de chim. et de phys. Mars 1843. p. 378.)

Die Probe wurde im Monat März 1833 von einem Haufen genommen, der zum Verkaufe bereitet worden war.

1) Die Poudrette ist eine braune Substanz, an der man einige weisse Puncte unterscheidet, welche efflorescirende Salzsubstanzen zu sein scheinen. Sie verbreitete einen brenzlichen, aber nicht sehr merklichen Geruch. Sie ist feucht und sett anzufühlen. Auch zeigt sie sich in Gestalt kleiner Klümpchen von

30 Jacquemart, Zusammensetzung d.zu Montfaucon etc.

der Grösse einer Haselnuss und kann durch Druck compact werden; wie es mit einer thonartigen Substanz der Fali ist.

2) Die Poudrette gab bei mehrmaligem Wägen das Gewicht des Liters zu 650 bis 670 Gr.

Bestimmungen der Menge von trockner Substanz und von alkalischem Wasser.

- 3) 335 Gr. oder ½ Litre Poudrette wurden in eine gläserne Retorte gebracht, die mit einem in kaltes Wasser tauchenden Ballon in Verbindung stand. An den Ballon war eine in Wasser tauchende Röhre angefügt. Die Retorte wurde auf ein Sandbad gebracht. Funfzehn Stunden wurde eine Temperatur von 250 bis 300° unterhalten. Während der Destillation entwickelte sich keine Gasblase, was anzeigt, dass keine Zersetzung stattgefunden hat. Nur einige Tropfen eines brenzlichen Oels, das den Geruch der Poudrette besass, destillirten über.
  - (A) Die überdestillirte Flüssigkeit wog 176 Gr. od. 52,8 p.C. die trockne Substanz wog 157 47,1 333 99.9.

In der überdestillirten Flüssigkeit enthaltenes Alkali.

4) Die Flüssigkeit A besitzt einen sehr starken Ammoniakgeruch. Wird sie mit sehr verdünnter, dem Gehalte nach bestimmter Schwefelsäure gesättigt, so findet gleich vom Anfange der Sättigung an ein lebhaftes Aufbrausen statt, was vermuthen liess, dass sie nur kohlensaures und kein freies Alkali enthält. Diese Flüssigkeit enthält 10,7 Gr. krystallisirtes schwefelsaures Ammoniak, oder 3,2 p. C. von dem Gewichte der Poudrette und ungefähr 6 p. C. von dem Gewichte der destillirten Flüssigkeit.

Fertig gebildete Ammoniaksalze in der Poudrette.

5) Dieser Versuch gab nicht die den Ammoniaksalzen entsprechende Menge von Ammoniak, wie z. B. die in der Poudrette enthaltenen schweselsauren, phosphorsauren, salzsauren Salze u. s. w. Um sie zu bestimmen, wurden 40 Gr. von der getrockneten Poudrette mit 20 Gr. kohlensaurem Natron und

einer bestimmten Menge Wasser in eine gläserne Retorte gebracht, von der diese Substanzen nur einen geringen Theil einnahmen. Es wurde langsam destillirt. Die gesammelte Flüssigkeit enthielt nach dem Sättigen mit dem Gehalte nach bestimmter Schwefelsaure 0,42 Gr. krystallisirtes schwefelsaures Ammoniak, oder 0,49 p. C. von der frischen Poudrette.

Daher stellen die in der Poudrette fertig gebildeten Ammoniaksalze, von denen ½ kohlensaures Salz sind, 3,9 p. C. von dem Gewichte der Poudrette dar, bei der Annahme, dass alle diese Salze in krystallisirtes schwefelsaures Salz umgewandelt sind.

Dieser Versuch wurde wiederholt, indem 200 Gr. Poudrette mit einer Auflösung von kohlensaurem Natron direct behandelt, destillirt und bis zur Trockne abgedampft wurden. Die destillirte Flüssigkeit gab nach dem Sättigen mit dem Gehalte nach bestimmter Schwefelsäure 6,7 Gr. krystallisirtes schwefelsaures Ammoniak, oder 3,4 p. C. von dem Gewichte der Poudrette, Mittel 3,6 p. C.

### Glühen der Poudrette.

6) Um das in den thierischen Substanzen der Poudrette enthaltene Ammoniak zu erhalten, wurde diese Substanz bis zum Rothglühen erhitzt und die Operation bis zum Aufhören der Gasentwickelung fortgesetzt, obwohl die Temperatur gesteigert wurde. Ich überzeugte mich bei jedem Versuche, dass die Retorte nicht gesprungen war. Die Retorte von Steingut stand, vermittelst einer Ansatzröhre, mit einem in Wasser tauchenden Ballon in Verbindung. Eine an den Ballon angefügte Sicherbeitsröhre tauchte in ein Gefäss, das eine 3,4 Gr. krystallisirten schweselsauren Ammoniaks entsprechende saure Auslösung enthielt.

Nach jeder Operation wurde der Apparat dann erst auseinander genommen, als er völlig kalt geworden war, damit die Kohle keine Veränderung erleide. Die Operation wurde mit 100 Gr. vorgenommen.

Die Producte der Destillation sind:

1) ein kohliger Rückstand;

# 32 Jacquemart, Zusammensetzung d. zu Montfaucon

2) eine alkalische Flüssigkeit, auf der eine geringe Menge von einem braunen Oele schwimmt, welches den Geruch der Poudrette besitzt;

## 3) Gas.

Der kohlige Rückstand wurde gewogen, nachher geröstet und von Neuem gewogen. Die alkalische Flüssigkeit wurde mit Schweselsäure gesättigt, nachher in Alaun umgewandelt, um das Ammoniak besser bestimmen zu können, denn während der Destillation hätten sich andere Salze als kohlensaures Salz bilden können.

### Oder:

Kohle	4,0	-	4,0
Asche	25,5	-	25,5
alkalische Flüssigkeit	58,0	-	<b>59</b> ,8
flüchtiger Theil	12,5	-	10,7
·	100,0		100,0.

Da die Poudrette 52,5 alkalisches Wasser enthält, so sieht man, dass die thierischen Substanzen nur 5,5 Gr. und 7,3 Gr. Flüssigkeit erzeugt haben, wodurch das Gewicht der thierischen Substanz auf 22 p. C. ohne die Asche gebracht wird.

## Ammoniakgehalt der Poudrette.

7) Die 58 Gr. alkalische Flüssigkeit wurden mit einer 6,4 Gr. krystallisirtes schwefelsaures Ammoniak darstellenden Menge von Säure gesättigt und erzeugten 48 Gr. Alaun. (Die angewandte Säure entsprach nur 43,6 Gr. Alaun.)

Die 59,8 Gr. alkalische Flüssigkeit wurden mit einer 5,75 Gr. krystallisirtes schwefelsaures Ammoniak darstellenden Menge von Säure gesättigt und erzeugten 44 Gr. Alaun. (Die angewandte Säure entsprach nur 39 Gr. Alaun.)

Hieraus folgt, dass <sup>11</sup>/<sub>12</sub> oder <sup>10</sup>/<sub>11</sub> von dem erhaltenea Ammoniak als kohlensaures Salz oder Alkali vorhanden sind.

Man sieht daher, dass die Poudrette beim Zersetzen durch

thglühhitze 46 Gr. Alaun entsprechendes Ammoniak giebt, er 6,86 Gr. krystallisirtes schwefelsaures Ammoniak, d. h. 36 p. C. von der frischen Pondrette.

Wir haben weiter oben gesehen, dass die Poudrette an tig gebildeten Salzen, und besonders an kohlensaurem Salze, B p. C. krystallisirtes schwefelsaures Ammoniak enthielt. Daus würde hervorgehen, dass die thierischen Substanzen nur 26 p. C. von dem Gewichte der Poudrette an krystallisirtem hwefelsaurem Ammoniak erzeugen würden, d. h. dass unter in ganzen Ammoniakproducten, welche die Poudrette erzeugen inn, 53 p. C. als fertig gebildetes kohlensaures Salz vorkomen und 47 p. C. als organische Substanz.

- 8) Der kohlige Rückstand bestand aus 13,5 Gr. Kohle (ausenommen war die Oxydation der Asche) und aus 86,5 Gr. sche.
- 9) Die organischen Substanzen der Poudrette gaben auf 22 Gr. eser Substanzen 3,26 Gr. krystallisirten schwefelsauren Ammoaks entsprechendes Ammoniak, d. h. 15 p. C. ihres Gewichtes.

## Anwendung der Poudrette.

- 10) Man säet auf jedes Hektare Land 18 bis 25 gehäufte ktoliter Poudrette, wovon das gehäufte Hektoliter etwa 78 logr. wiegt, oder im Ganzen 1400 bis 2000 Kilogr. auf das ktare, die enthalten:
  - 1) an kohlensaurem Ammoniak == 50,4 bis 72 Kilogr. krystallisirtes schwefelsaures Ammoniak.
  - 2) an organischer Substanz = 45,6 65 Kilogr.krystallisirtes schwefelsaures Ammoniak
    96,0 137 desselben.

1 Hektolitre Poudrette, 67 Kilogr., enthält = 4,59 Kilogr. ystallisirtes schwefelsaures Ammoniak, wovon 2,43 als koh-saures Salz.

Das gehäufte Hektolitre enthält 1/6 mehr.

### X.

# Analyse des kohlensauren Kalkes mit 5 Aeq. Wasser.

## Von BARRESWIL.

(Journ. de pharm. et de chim. Avril 1843, p. 289.)

In einer in den Annales de Chimie et de Physique veröffentlichten Abhandlung hat Pelouze die Zusammensetzung
einer Verbindung von neutralem kohlensaurem Kalk mit 5 Aeq.
Wasser angezeigt, welche sich aus einer dem Zutritte der Luft
ausgesetzten Auflösung von Kalk in Zuckerwasser absetzt. Seitdem hat der Fürst von Salm Horstmar in den Annalen von
Poggendorff ein an den inneren Wänden einer Kupferröhre
abgesetztes analoges Salz beschrieben. Dieses Salz hat ihm
bei der Analyse folgende Zahlen gegeben:

Kalk		29,54
Kohlensäure		18,40
Wasser	•	47,38
fremdartige	Substanzen	3.38.

Berzelius, der in seinem Jahresberichte von 1837 von dieser Arbeit Rechenschaft giebt, ertheilt diesem Salze solgende Zusammensetzung:

# 2Ca O C O<sub>2</sub> 6H O + 4Ca O C O<sub>2</sub> 6H O

und setzt hinzu, wahrscheinlich sei diess auch die Formel für das Salz von Pelouze. Er stützt sich besonders darauf, dass Pelouze angiebt, der von ihm erhaltene kohlensaure Kalk hätte eine schwach alkalische Reaction auf das Lakmuspapier.

Zufolge einer Aufforderung Pelouze's wiederholte ich seine vorigen Versuche. Wie er, erhielt ich der Theorie sehr nahe kommende Zahlen, die keine andere als die von ihm gegebene Auslegung zulassen.

Wirklich gaben 100 Th. von wasserhaltigem kohlensaurem Kalk:

1)	51,47	trocknen	kohlensauren	Kalk,
2)	51,48			
3)	51,39	-	-	-
4)	50,89			

Die Theorie giebt 52,87 an. Dieser Unterschied rührt von der Unmöglichkeit her, den kohlensauren Kalk völlig zu waschen und zu trocknen, ohne dass er Krystallwasser verliert. Is war mir übrigens unmöglich, ein Exemplar zu finden, das nach dem Glühen nicht auf Lakmuspapier reagirte und zwar ungeachtet zahlreicher Waschungen mit vielem Wasser. Ich wurde so veranlasst, zu untersuchen, ob die neutralen kohlensauren Kalksalze das rothe Lakmuspapier wirklich nicht bläuen. Ich stellte nach einander Versuche an mit dem künstlich bereiteten kohlensauren Kalke, der gewaschenen Kreide, dem isländischen Spathe, endlich mit Marmor. Alle diese Varietäten des kohlensauren Kalkes haben die Lakmustinctur und das Lakmuspapier, wenn sie durch eine Säure geröthet waren, gebläuet.

## XI.

Neue Analysen des Cymophans von Haddam.

Von

### A. DAMOUR.

(Ann. de chim. et de phys. Février 1843. p. 173.)

Ich hatte die Analyse des Cymophans angefangen, ehe aus Bd. LVI. der Annalen von Poggendorff die neuen Arbeiten von Awdeje wüber die Zusammensetzung dieses Mierals und über die Bestimmung des Atomgewichtes der Beryllerde zu Paris bekannt wurden. Nachdem ich die interessante Abhandlung von Awdeje w gelesen hatte, so würde ich auf die Fortsetzung meiner Untersuchungen Verzicht geleistet haben, venn ich nicht bemerkt hätte, dass die in dieser Abhandlung aufgeführten Analysen blos die Cymophane von Brasilien und Sibirien beträfen. Um die Untersuchung einer so merkwürden Mineralspecies fortzusetzen, schien es mir nicht unnütz, de Zusammensetzung des Cymophans von Haddam zu untersuchen, welcher sich in den Urgebirgen von Connecticut in ziemten bestimmten Krystallen zeigt.

Ich stellte daher drei Analysen dieser Substanz an mit Exemplaren, die von einem der École de Mines gehörigen grosen Granitstücke abgetrennt worden waren. Diese Analysen gaben mir Resultate, die mit den von Awdejew erhaltenen beinahe übereinstimmen.

Ich stellte die Analyse jedesmal mit 4 bis 5 Decigrammen Substanz an.

Um die Beimengung von Kieselerde zu vermeiden, welche die Anwendung eines Achatmörsers hätte herbeiführen können, pulverte ich das Mineral in einem Stahlmörser. Das Pulver wurde in der Wärme mit Chlorwasserstoffsäure digerirt, sorgfältig gewaschen, um das von dem Mörser abgetreunte Eisen zu entfernen, endlich getrocknet und gewogen.

Ich schmolz es nachher in einem Platintiegel bei beginnender Rothglühhitze mit seinem 6fachen Gewicht von frisch bereitetem doppelt-schwefelsaurem Kali. Nach einer halben Stunde war das Mineral vollständig geschmolzen und zersetzt.

Die Masse wurde in siedendem Wasser aufgelöst und filtrirt. Es blieben nur unbedeutende Theilchen von glimmerartigen oder quarzigen Substanzen zurück, welche von einer zufälligen Beimengung herrührten.

Die klare Auflösung wurde mit Ammoniak gesättigt. Die Thonerde, Beryllerde und das Eisenoxyd wurden auf diese Weise gefällt und aus dem zu ihrer Auflösung angewandten doppelt-schwefelsauren Kali abgeschieden.

Um die Thonerde und das Eisenoxyd von der Beryllerde zu trennen, hatte ich das erste Mal diese drei Oxyde in Chlor-wasserstoffsäure aufgelöst und die etwas saure Flüssigkeit in eine reichliche Auflösung von kohlensaurem Ammoniak gebracht, welche die Thonerde und das Eisenoxyd fällte, aber die Beryllerde zurückhielt. Ich konnte aber durch diese Methode nicht über 12 p. C. Beryllerde erhalten.

Ich gab daher dieses Versahren auf und nahm bei meinen Analysen meine Zuslucht zu dem von Awdejew angewandten Versahren, welches darin besteht, die frisch gefällte und gewaschene Thonerde und Beryllerde in der Kälte in Aetzkali aufzulösen. Das Eisenoxyd wird auf folgende Weise abgeschieden. Man verdügnt die alkalische Flüssigkeit mit Wasser, lässt sie sieden, und die Beryllerde fällt in weissen Flocken nieder, die sich leicht waschen lassen. Die auf diese Weise erhaltene Beryllerde löst sich völlig in den Säuren und in dem kohlensauren Ammoniak im Ucherschusse auf.

Die in der alkalischen Flüssigkeit zurückgehaltene Thonerde wird durch die gewöhnlichen Mittel gefällt und gesammelt.

Das Eisenoxyd reisst, wie ich es bei jeder Operation bemerkt habe, eine beträchtliche Menge von Beryllerde mit sich Um sie davon abzuscheiden, löste ich die beiden Oxyde Nachdem die Auflösung durch in Chlorwasserstoffsäure auf. kohlensaures Ammoniak im Ueberschusse gesättigt war, wurde das Eisen durch einige Tropfen Schwefelwasserstoff-Ammoniak gefällt. Beim Kochen der von dem Schwefeleisen abgeschiedenen Flüssigkeit setzte sich die Beryllerde ab. Nachdem ich sie gewaschen und bis zum Rothglühen erhitzt hatte, brachte ich sie zu der, die ich vorher erhalten hatte.

Folgendes sind die Resultate dreier Analysen:

	I.	II.	III.
Thonerde	0,7602	0,7434	0,7543
Beryllerde	0,1841	0,1903	0,1793
Eisenoxyd	0,0451	0,0353	0,0406
Sand	0,0049	0,0291	0,0096
	0,9943	0,9981	0,9838.

## Sie geben im Mittel:

		Sauerstoff nach der neuen For- mei der Beryil- erde.	Sauerstoff nach der vermaligen Formel der Be- ryllerde.
Thonerde	0,7526		0,3515 6
Beryllerde	0,1846	0,3515 3	0,0575 1
Eisenoxyd	0,0403	0,1176 1	•
Sand	0,0145	•	
	0,9920.		

Da ich keine Methode kenne, welche die Oxydationsstufe des Eisens bei Mineralien, die sich durch Säuren nicht angreifen lassen, direct bestimmt, so liess ich die Frage unentschieden, · ob das Eisenoxyd in dem Cymophan als der Thonerde isomorphes Kisenoxyd oder als Eisenoxydul sich befindet.

Die Analysen von Awdejew hatten schon bewiesen, dass, da der Cymophan keine Kieselerde in verbundenem Zustande enthält, er wesentlich aus Thonerde und Beryllerde besteht. Jetzt sieht man, wenn man das Verhältniss zwischen diesen beiden Erden nach der neuen Formel der Beryllerde (G), welche als isomorph mit den Basen von 1 At. Sauerstoff betrachtet wird,

untersucht, dass die vorher angeführten Analysen mit einander übereinstimmen, so dass der Cymophan in die Gruppe der Mineralien gestellt werden muss, die durch die allgemeine Formel Rangestellt werden und welche begreist: den Spinell, den Pleonast, den Gahnit, den Dysluit, den Magneteisenstein und den Franklinit. Nun krystallisiren aber alle diese Mineralien ohne Ausnahme in regelmässigen Octaödern, welche Krystallform mit der des Cymophans unverträglich ist.

Wenn man die frühere Formel der Beryllerde (G) annimmt, nach der sie mit der Thonerde als isomorph betrachtet wird, so findet man fast das Verhältniss 1:6, und die Resultate, welche die Analyse und die krystallographische Untersuchung geben, stimmen überein. Man sieht indessen, dass die Versuche von Awdejew über die Beryllerde und ihre verschiedenen Salze, welche, wie es scheint, mit grosser Sorgfalt angestellt wurden, der Meinung entgegen sind, dass diese Erde mit der Thonerde isomorph ist. Es entsteht daher die Frage, ob der Cymophan, wie der Arragonit, ein neues Beispiel von Dimorphismus ist, oder ob die Ausnahme, die er zu machen scheint, daher rührt, dass die Eigenschaften seiner Elemente uns nicht völlig bekannt sind. Da ich diese Frage nicht beantworten kann, so unterwerfe ich sie der Beurtheilung der Mineralogen.

## XII.

Ueber das Aventuringlas.

(Auszug aus einem Briefe von Barreswil an Frémy.)
(Journ. de pharm. et de chim. Avril 1843. p. 291.)

Wöhler (Annalen der Pharmacie) hat angegeben, dass die Flitter von metallischem Aussehen, die in dem Aventuringlase glänzen, aus kleinen Krystallen von reinem Kupfer bestehen.

Eine von mir in Gesellschaft mit Hrn. von Yvregnoff vorgenommene Arbeit über den Aventurin hat die Richtigkeit dieser Behauptung bestätigt.

Wenn man den Aventurin in einem Achatmörser in ein unfühlbares Pulver verwandelt und dieses Pulver in demselben Mörser schlämmt, so scheidet man den grössten Theil des Gla-

Vogel, üb. d. Einwirkung d. schwesligen Säure etc. 39

ses ab und die Flitter bleiben auf dem Boden des Mörsers zurück. Diese abgeschiedenen Flitter zeigen alle Eigenschaften
des reinen Kupfers. Daher lassen sie sich durch den Hammer
platt schlagen, ohne gepulvert zu werden, und lösen sich in
Quecksilber auf u. s. w.

### XIII.

Ueber die Einwirkung der schwefligen Säure auf Kupferoxydsalze.

#### Von

## A. VOGEL sen. in München.

Bei Anstellung meiner Versuche über das Reductionsvermögen der schwefligen Säure auf einige Metalloxyde glaubte ich der sichern Meinung sein zu dürfen, dass das schwefelsaure Kupferoxyd durch schweflige Säure zum Theil in Oxydulsalz verwandelt werde, ohne jedoch hierüber in neuerer Zeit directe Versuche angestellt zu haben; nur aus früher gemachten Beobachtungen schwebte mir diese Thatsache noch im Gedächtnisse vor. Nun ist aber im Laufe dieses Jahres von Berthier in einer Abhandlung die Meinung ausgesprochen worden, dass die Kupferoxydsalze in ihren Auflösungen weder in der Kälte, noch in der Wärme von schwefliger Säure eine Reduction erleiden\*), eine Autorität, welche mich veranlasste, auf diesen Gegenstand noch einmal zurückzukommen.

Ich war zu jenem Schluss einer theilweisen Reduction des Kupferoxyds dadurch verleitet worden, dass, wenn man eine Auflösung von schwefelsaurem oder salpetersaurem Kupferoxyd unter Zusatz von schweftiger Säure schwach erwärmt, ohne die letztere ganz zu versüchtigen, in den Auflösungen nun durch eine geringe Menge von kaustischem Kali nicht mehr blaue, sondern gelbe Niederschläge entstehen. Es wird freilich durch anhaltendes Erwärmen der schwefelsauren und salpetersauren Kupferoxydauflösungen mit schweftiger Säure kein rothbrauner Niederschlag von Kupferoxydul gebildet, aber wohl nur aus dem Grunde, weil

<sup>\*)</sup> S. Ann. de chim. et de phys. 1843. Tom. VII. p. 80 u. dies. Journ. B. XXIX. 78.

# 40 Vogel, üb. d. Einwirkung d. schwesligen Säure etc.

die Gegenwart der frei gewordenen Säure die Entstehung desselben nicht gestattet. Um dieses muthmassliche Hindern'ss zu vermeiden, bediente ich mich eines Kupferoxydsalzes, wohei der angegebene Fall nicht zu befürchten war. Ich brachte nämlich frisch niedergeschlagenes, schwach getrocknetes kohlensaures Kupferoxydhydrat mit schwefliger Säure zusammen, wodurch sich das grüne Pulver unter Aufbrausen schnell auflöste. Bei schwachem Erwärmen der Flüssigkeit setzte sich ein grosser Theil des Kupfers als braunrothes Oxydul zu Boden und in der Auflösung befand sich nur noch sehr wenig Diese Reduction des kohlensauren Kupferoxyds auf Oxydul geht auch vor sich, obgleich schwieriger, mit dem in der Natur vorkommenden kohlensauren Kupferoxydhydrat. Wird nämlich die fein geriebene Kupferlasur von Chessy mit schwefliger Säure erwärmt, so löst sie sich zum Theil auf unter Aufbrausen, und statt des angewandten blauen Pulvers bleibt ein Da nun in diesen beiden braunrothes Kupferoxydul zurück. Fällen die Kohlensäure entwichen und kein grosser Ueberschuss von schwefliger Säure angewandt war, so konnte das rothbraune Kupferoxydul unter diesen Umständen leicht abgeschieden und auch in diesem Zustande erhalten werden, indem sich die vom Kupferoxyd abgeschiedene Säure entwickelt und deshalb auf das gebildete Oxydul keinen Einsluss mehr ausüben konnte. Eine Reduction des koblensauren Kupferoxyds auf rothes Kupferoxydul ist übrigens auch schon von Berthier wahrgenommen worden. Aus dem nämlichen Grunde entsteht durch Erwärmen des arseniksauren und phosphorsauren Kupfers mit schwefliger Säure kein rothbrauner Niederschlag, weil die frei werdenden energischen Säuren des Arseniks und Phosphors die Bildung desselben nicht gestatten; es werden aber die Auflösungen des arseniksauren und phosphorsauren Kupfers in schwefliger Säure durch kaustische Alkalien gelb gefällt. Berthier hat indessen das arseniksaure und phosphorsaure Kupfer durch Kochen mit schwefligsaurem Ammoniak auf rothes Kupferoxydul zurückgeführt, ein Salz, welches ich bei meinen Versuchen nicht in Anwendung gebracht habe. Erwärmt man hingegen arsenigsaures Kupfer mit schwesliger Säure, so entsteht sogleich das rothbraune Kupferoxydul, welches hier von der frei gewordenen schwachen arsenigen Säure nicht aufgelöst wird. Dass die arsenige Säure

Dollfus u. Schlumberger, üb. den Farbstoff etc. 41

selbst durch schweslige Säure keine Beduction erleidet, davon habe ich mich zu überzeugen Gelegenheit genommen.

In meiner früher mitgetheilten Abhandlung habe ich schon erwähnt \*), dass das essigsaure Kupferoxyd in seiner Auflösung sehr leicht und schnell durch schweflige Säure auf Kupferoxydul reducirt wird. Die bei dieser Zersetzung des Kupfersalzes frei werdende Essigsäure, welche sich beim Kochen auch zum Theil verflüchtigt, wirkt nicht sehr auflösend auf das sich bildende Kupferoxydul.

Auch das ameisensaure Kupfer, welches man mit schwefliger Säure erwärmt, wird auf die Weise reducirt, dass sich
rothbraunes Kupferoxydul aus der Auflösung absetzt. Eben so
wird aus einer Auflösung des Kupferoxyds in Ammonlak durch
einen Zusatz von schwefliger Säure fast alles Oxyd als rothbraunes Oxydul, mit etwas schwefliger Säure verbunden, abgeschieden.

Aus den angeführten Versuchen glaube ich schliessen zu dürfen, dass alle Kupferoxydsalze durch schweflige Säure auf Oxydul zurückgeführt werden, und dass sich das rothbraune Oxydul nur in dem Falle in Pulverform abscheidet, wenn das Oxyd nicht mit einer sehr energischen Säure verbunden war.

### XIV.

Ueber den Farbstoff des Peganum Harmala.

Von

DANIEL DOLLFUS Sohn u. HEINR. SCHLUMBERGER.

(Bericht an die Société industrielle de Mulhouse.)

(Bulletin de la Société industr. de Mulhouse. No. 80. 1843. p. 541.)

Hr. Spörlin zu Vienne hatte vor einiger Zeit eine geringe Menge von Farbstoff, der aus Peganum Harmala ausgezogen worden war, unter Begleitung von Proben von Wolle und Seide, die mit diesem Farbstoffe gefärbt worden waren, eingesandt. Diese Proben besassen ein schönes Roth, und der Farbstoff hatte die Gestalt eines braunen Pulvers. Dieser Farbstoff wurde dem

<sup>\*) 8.</sup> dieses Journ. B. XXIX. 280.

# 42 Dollfus u. Schlumberger, üb. den Farbstoff

chemischen Comité zugestellt, der uns beauftragt hat, ihn binsichtlich seines Färbevermögens zu untersuchen und darüber zu berichten.

Vergebens suchten wir die von Spörlin eingesandte Suhstanz zu benutzen. Alle von uns mit ihr zu dem Zwecke unternommenen Versuche, sie auf die verschiedenen Gewebe zu fixiren, sind fruchtlos gewesen. Unlöslich in Wasser, Alkohol braungelb färbend, gab sie an die Seide, die Wolle oder die Baumwolle keinen Farbstoff ab.

Da wir mit der uns zugestellten Substanz nur negative Resultate erhalten hatten, so suchten wir sie aus dem Samen des Peganum Harmala selbst auszuziehen.

In dem Institut vom 28. Januar 1841 steht ein kurzer Artikel, in dem Hr. Fritzsche angiebt, den rothen Farbstoff durch Behandlung des Samens von Peyanum Harmala mit Weingeist erhalten zu haben.

Die von uns angestellten Versuche haben uns bewiesen, dass der rothe Farbstoff sich in dem Samen nicht fertig gebildet vorfindet, und dass er sich nur darin unter dem Einflusse eigenthümlicher Agentien oder unter bestimmten Umständen der Temperatur und Feuchtigkeit entwickelt. Diese rothe Substanz scheint von einer in Wasser löslichen gelben begleitet zu sein.

Der Samen, mit dem wir die Operation vornahmen, war von dem vor bereits zwei Jahren von Herrn Mirbel aus dem Jardin de plantes zu Paris eingesandten. Behandelt mit Alkohol nach den Angaben von Fritzsche, gab er uns in der Wärme und in der Kälte nur eine etwas gelb gefärbte Flüssigkeit. Mit Aether und Wasser waren die Resultate analog. Diese verschiedenen Thatsachen leiteten uns auf den Schluss, dass eine weingeistige Behandlung allein nicht hinreichte, um den rothen Farbstoff zu entwickeln. Eine Reihe darauf zu demselben Zwecke mit dem Samen vorgenommener Versuche, welcher eben daher, aber unter anderen Umständen gelassen worden war als der vorige, gaben uns weit befriedigendere Resultate, obwohl sie noch manches zu wünschen übrig liessen. Alkohol nahm nach zwei Tagen eine ziemlich intensive rothbraune Farbe an, während Wasser, warmes oder kaltes, nur noch eine gelbe Substanz entzog. Diese mit demselben, aber unter verschiedenen Umständen aufbewahrten Samen erhaltenen verschiedenen Resultate veranlassten uns, mit diesem eine Reihe von Versuchen vorzunehmen, von denen wir die hauptsächlichsten sogleich angeben wollen.

Der gepulverte, angeseuchtete, drei Tage hindurch der Lust ausgesetzte und nachher mit Alkohol behandelte Samen gab uns eine Flüssigkeit, die gelb gefärbt war und durch ihre Intensität ein merkwürdiges Phänomen zeigte. Zwischen das Licht und das Auge gebracht, schien sie gelb. In jeder andern Stellung hatte sie eine sehr bestimmte grüne Farbe. Diese Sonderbarkeit wiederholte sich jedesmal, wenn der zum Abgeben des Farbstoffes geeignete Samen mit Wasser oder Alkohol zusammengebracht wurde. Allmählig nahm die weingeistige Flüssigkeit, die anfangs gelb war, nach sünstägigem Einweichen eine ziemlich intensive rothbraune Farbe an.

Dieselben Körner, angeseuchtet und drei Tage hindurch an einen warmen und seuchten Ort gestellt, gaben uns eine Flüszigkeit von intensiverer Farbe als die vorige, die nach zweitsgigem Einweichen in Weingeist schon merklich war.

Drei Tage hindurch mit Bierhefe zusammengebracht und mit Alkohol behandelt, gaben uns die Körner eine röthere und schon nach einigen Stunden gefärbte Flüssigkeit. Diese letztere Flüssigkeit, in der Kälte abgedampft, gab als Rückstand eine rothe, etwas gelbliche Substanz von harziger Consistenz. Beim Abdampfen in der Wärme war die Farbe mehr rothbraun.

Die mit Hülfe dieser verschiedenen, in der Wärme oder Kälte abgedampsten und mit Wasser verdünnten Flüssigkeiten angestellten Färbeversuche gaben nur röthliche oder braune Nü-ancen, die sehr weit von den zugesandten Proben entsernt waren.

Nachdem wir dagegen den Samen mit Wasser, das etwas ammoniakhaltig war, angeseuchtet und nachher nach zwei Tagen mit Alkohol behandelt hatten, so gab uns diess nach demselben Zeitraume eine Flüssigkeit von einem weit reineren Roth als die vorigen. Färbeversuche, die mit dem von dem Abdampsen dieser weingeistigen Flüssigkeit herrührenden Rückstande angestellt worden waren, gaben uns lebhastere und reinere Nüancen als die, welche wir durch unsere vorigen Versuche erhalten hatten, und als die Vienner Proben besassen.

# 44 Dollfus u. Schlumberger, üb. den Farbstoff

Die gepulverten und mit Ammoniak, wie wir oben angegeben haben, behandelten Körner unterwarsen wir zu dem Zwecke
verschiedenen Operationen, um den Farbstoff auf die einsachste
und bequemste Art daraus auszuziehen.

Die Körner, nach der Behandlung mit Ammoniak zwei Tage, hindurch in kaltem Wasser eingeweicht, färben diese Flüssig- keit etwas gelb. Diese Flüssigkeit, in der Wärme oder in der Kälte abgedampst, giebt einen Rückstand von gelblich - brauner Farbe und gummiartiger Beschassenheit, aus welchem Alkohol keine Spur von rothem Farbstosse entwickelt. Ammoniak erzeugt darin einen braungelben, in einer grossen Menge von Wasser löslichen Niederschlag. Chlorzinn bewirkt darin einen in einem Ueberschusse des Chlorürs löslichen Niederschlag. Schweselsäure färbt ihn goldgelb, welches in wenigen Augenblicken in's Olivensarbige übergeht. Beim Glühen entwickelt sich Ammoniak. Der zum Färben angewandte Rückstand gab uns eine Nüance von Nankingelb, welches der Einwirkung der Lust und der Sonnenstrahlen widerstand.

Die Behandlung der Körner mit siedendem Wasser gab uns dieselben Resultate. Nachdem wir die Körner in der Kälte oder in der Wärme eingeweicht hatten, behandelten wir dieselben mit Alkohol, der selbst nach 15tägigem Einweichen keine Spur von rothem Farbstoffe aufnahm.

Einer Behandlung mit heissem Alkohol unterworsen, färbten die Körner nach dem Zusammenbringen mit Ammoniak den Alkohol roth, das aber mehr bräunlich als das war, welches wir mit kaltem Alkohol erhalten hatten. Der Rückstand war nach dem Abdampsen sett, harzig und besass ein sehr mattes Rothbraun. Zum Färben angewandt, gab er uns Nüancen, die weit von denen entsernt waren, welche wir später durch Behandlung mit Alkohol in der Kälte erhalten haben. Als derselbe nach dem Alkohol mit Wasser behandelt worden war, gab er uns gelb gefärbte Flüssigkeiten, welche sast dieselben Eigenschasten zeigten wie die, welche wir vorher erhalten hatten, ohne die Körner mit Alkohol zu behandeln.

Die mit Ammoniaksüssigkeit benetzten Körner nahmen nach der Behandlung mit kaltem Alkohol nach einer oder zwei Stunden eine schöne, schr intensive rothe Farbe an. Mit dieser Flüssigkeit haben wir die Versuche angestellt, die wir erwähnen

wollen, sowohl in Beziehung auf das Färben, als zu dem Zwecke, die Eigenschaften derselben zu bestimmen.

Nachdem es uns gelungen war, in dem Samen den Farbstoff zu entwickeln, so blieb uns noch die Menge dieser Substanz, welche er geben kann, zu bestimmen übrig. Wir mussten das angemessenste Mittel aufsuchen, um ihn abzuscheiden und seine Eigenschaften zu untersuchen, und endlich sehen, welches die Umstände sind, unter denen er sich am besten auf den Zeugen sixirt. Diese Fragen sind noch nicht ganz aufgelöst, und eine zweite Arbeit, welche wir vornehmen wollen, wird ihre Auflösung befördern, so gut wir können.

Um die Menge des Farbstoffes zu erkennen, welche die Samenkörner von Peganum Harmala geben können, haben wir 70 Gr. derselben gepulvert, mit 10 Gr. Wasser und 5 Gr. Ammoniak angeseuchtet. Nach vier Tagen haben wir sie mit einem halben Litre Alkohol zusammengebracht, welcher anfangs eine gelbe, nachher nach zwei Tagen eine sehr dunkelrothe Farbe Nach einem zweitägigen Beisammensein wurde der Alkohol entfernt und bei gewöhnlicher Temperatur abgedampft. Dieser Rückstand betrug 7,19 Gr. Eine neue Menge von Alkohol (1 Litre), mit den Körnern zusammengebracht, nahm eine rothe Farbe an, die etwas reiner als die erstere war. Nach 36stündigem Einweichen wurde der Alkohol abgegossen und durch ein halbes Litre neuen ersetzt. Nach langsamem Abdampfen liess die zweite Flüssigkeit einen Rückstand von 2,62 Gr. Das dritte Einweichen gab einen Rückstand von 0,40 Gr., im Ganzen 11,21 Gr. oder 16 p.C. Farbstoff.

Der auf diese Weise erhaltene Farbstoff ist, wie wir schon gesagt haben, nicht ganz rein, er hält noch eine gewisse Menge von gelbem Stoff zurück. Diese rothe Substanz ist nicht sehr löslich in Wasser, denn seine weingeistige Lösung fällt durch Zusetzen dieser Flüssigkeit nieder. Aether löst ihn auch nur sehr wenig auf. Concentrirte Schwefelsäure löst ihn auf, wobei sie sich olivengelb färbt. Bei einer Dichtigkeit von 30° bis 40° B. löst sie ihn auf, ohne ihn zu verändern. Chlorzinn ist ohne Wirkung darauf. Essigsäure iöst ihn in der Kälte auf, ohne ihn zu verändern. Die kohlensauren Alkalien im Ueberschusse lassen ihn in's Braune übergehen, ohne ihn aufzulösen.

# 46 Dollfus u. Schlumberger, üb. den Farbstoff

Ammoniak fällt den rothen Farbstoff und löst den gelben Stoff auf. Bis 50° erhitzt, wird er braun, und bei der Temperatur des siedenden Wassers ist er völlig braun. Noch mehr erhitzt, verkohlt er völlig unter Entwickelung von Ammoniak und sehr intensiven braunen Dämpfen, die sich in Gestalt von dunklen Tröpfehen verdichten, ohne im geringsten zu krystallisiren. Dieser Farbstoff scheint von 'harziger Beschaffenheit und in den Körnern von einem gelben Farbstoffe begleitet zu sein, von gummiartiger Beschaffenheit, so wie von einer setten Substanz.

Diesen rothen Farbstoff haben wir in ein wenig Alkohol aufgelöst, mit Wasser verdünnt und damit Färbeversuche gemacht. Diese Versuche wurden bei einer Temperatur von 25° bis 40° C. angestellt. Denn bei einer höhern Temperatur nehmen die Nüancen eine sehr bestimmte braune Farbe an.

Die Thonerde-, Eisen- oder Zinnbeizen absorbiren keinen Farbstoff und machen die Nüance durch ihre dazutretende eigenthümliche Farbe matt.

Baumwolle absorbirt wenig Farbstoff und färbt sich nur in sofern, als ein Ueberschuss dieses Stoffes vorhanden ist. Die Nüance ist um so schöner, je heller sie ist. Beim Färben in einem reichen Bade nimmt die Baumwolle eine bestimmte Weinhefenfarbe an. Ist dagegen das Bad nicht sehr reich, so nimmt sie eine Nüance von sehr reinem Rosenroth an. Dieses Färben kann in der Kälte vorgenommen werden, aber eine Temperatur von 25° bis 40° begünstigt die Fixirung der rothen Substanz. Von 50° bis zum Sieden werden die Nüancen matt und bräunlich. Wolle und Seide werden auf dieselbe Weise wie Baumwolle gefärbt und nehmen Nüancen an, welche von denen der letztern dadurch verschieden sind, dass sie dunkler werden können, ohne matt zu werden. Ihre Farbe wechselt von einer schönen Amaranthfarbe bis zum Hochrothen.

Ein Zusatz von Kreide beim Färben schadet der Lebhaftigkeit der Farbe. Seide und Wolle nehmen eine etwas röthlich-gelbe Nüance an. Einige Tropfen Ammoniak schaden beim Färben noch mehr, indem sie die Auflösung des Farbstoffes verhindern. Essigsäure macht die Nüance matt und schwächt sie.

Hinsichtlich der Dauerhaftigkeit dieser Färbungen haben wir folgende Thatsachen bemerkt. Die mit Peganum gefärbten.

lewebe verlieren, wenn sie der Luft ausgesetzt werden, wie wir bereits gesagt haben, alle Spuren von Roth und gehen in's Belbe über, und diese Farbe hat sich alsdann nach einem achtägigen Aussetzen an die Luft nicht verändert. Ein siedendes Seifebad entzieht den Geweben in wenig Minuten den Farbstoff. Bei 50° C. war die Nüance nach einer halben Stunde matt und merklich geschwächt. Durch Aetzkali von 2° B. und in der Kälte geht das Roth etwas in's Braune über. Ammoniak macht die Nüance dunkler und etwas brauner. Kohlensaure Alkalien äussern eine analoge, aber schwächere Einwirkung. Verdünnte Sauren aussern eine wenig merkliche Kinwirkung auf diese Gewebe. Verdünnte Schwefelsäure von 2° B. macht das Roth ein wenig gelblich. Kleesäure wirkt auf dieselbe Art, aber schwächer. Chlorkalk entfärbt sie langsam. Gasförmiges Chlor entfärbt sie, aber weniger als die Krappfarben. Wärme hat ebenfalls eine entschiedene Wirkung auf diese Zeuge. Kine Probe geht beim Sieden im Wasser in's Braune über. Rin Stück mit Peganum gefärbtes Seidenzeug wird, wenn es über einer rothglühenden Kohle erhitzt wird, fast augenblicklich gelb.

Wir haben durch blosses Eintauchen die mit Farbstoff beladenen weingeistigen Flüssigkeiten auf die Gewebe aufzutragen gesucht. Seide und Wolle nahmen matte und gelbliche Nüancen an, welche von der Fixirung der gelben Substanz herrührten. Wiederholt angestellte Waschungen entzogen diese gelbe Substanz nicht, welche um so weniger merklich war, als die weingeistigen Flüssigkeiten von Auszügen herkamen, denen selbst eine grössere Anzahl von ähnlichen Auszügen vorausgegangen war. Baumwolle dagegen fixirte nur den rothen Farbstoff. Blosses Waschen mit Wasser nahm die nicht fixirte gelbe Substanz weg und liess auf dem Zeuge eine reine rosenrothe Farbe, wenn dieselbe im verdünnten Zustande ist. Ist sie concentrirt, so hat sie eine nicht so reine und etwas braunere Nüance.

Wir haben den in der Essigsäure aufgelösten rothen Farbstoff auf verschiedene Gewebe aufzutragen versucht. Die Resultate, welche uns diese Versuche gegeben haben, sind nicht
so befriedigend wie die vorigen, sowohl hinsichtlich der Nüance,
als der Intensität der Farben.

Wir hätten gewünscht, einige Versuche mit dem Sa zen von Peganum Harmala anstellen zu können, der in dem Garten der Gesellschaft gezogen worden war. Aber diese jetzt sehr kräftige Pflanze hatte im zweiten Jahre kaum einige Blüthen, und die wenigen Samenkörner, die sie im dritten Jahre hervorbrachte, wurden zum Aussäen gebraucht. Wir hoffen daher, später die Resultate verlegen zu können, welche die zu Mühlhausen eingeernteten Samenkörner geben werden.

## XV.

Ueber die Einwirkung des Jods auf Brechweinstein.

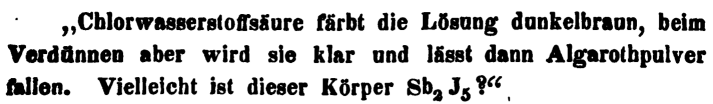
## Von W. STEIN.

Preuss hat im XXIX. Bd. der Ann. de Chim. et de Pharm. p. 214 f. f. diese Einwirkung folgendermaassen beschrieben:

"Löst man 100 Gr. Brechweinstein in 2 Unzen destillirten Wassers und setzt dann der heissen Lösung Jod zu, so verschwindet dieses sehr bald und die Flüssigkeit bleibt dabei wasserhell, ganz so, als wenn man verdünnte Aetzlauge angewandt hätte. 34 Gr. Jod reichen zu diesem Versuche hin. Die völlig klare Flüssigkeit wird nach dem Erkalten etwas milchig, hat man aber mehr Jod, z. B. 50 Gr. zugesetzt, so bildet sich ein lebhaft orangefarbener Niederschlag u. s. w."

"Das Verhalten des Jods zum Brechweinstein, hat in der That manches Ueberraschende, allein der Vorgang selbst ist einfach."

"Lässt man die Flüssigkeit, die man erhält durch Lösen von 34 Gr. Jod und 100 Gr. Brechweinstein in 2 Unzen Wasser, erkalten, so setzt sie, nachdem sie etwa 12—15 Stunden gestanden, auf dem Boden und der Oberfläche der Flüssigkeit Flitter vom reinsten, dem metallischen Golde täuschend ähnlichen Ansehen ab. Erhitzt man diesen Körper, so wird er dadurch, dass er Jod entbindet, braun, und geht zuletzt in Sb. 0. über. In Aetzlauge ist jener Stoff völlig und leicht löslich."



Die letzte Bemerkung veranlasste mich, eine nähere Untersuchung dieses Körpers vorzunehmen, weil die Bildung einer der Antimonsäure proportionalen \*) Verbindung durch die Einwirkung von Jod auf Antimonoxyd nicht denkbar ist und der Vorgang mir nicht so einfach erschien.

Es ist sogar der sichtbare Vorgang nicht immer derselbe, wie er oben beschrieben wird; in den meisten Fällen sogar bleibt die Flüssigkeit nach dem Zusatze von Jod nicht klar, sondern wird sehr stark weiss getrübt von sich ausscheidendem Antimonoxyd, welches sich als weisser Niederschlag absetzt und erst nach längerem Stehen in die gelbe Verbindung verwandelt. So habe ich es wenigstens bei öfterer Wiederholung des Versuches, mit einer einzigen Ausnahme, immer gefunden. In diesem Falle war die Flüssigkeit nach dem Zusatze von Jod klar geblieben und hatte später einen geringen Niederschlag abgesetzt, der zwar, jedoch nur schwach, gelb gefärbt war, aber durch Auswaschen auf dem Filter vollkommen weiss wurde.

In den von Preuss angeführten Krystallen habe ich die Verbindung nur dann erhalten, wenn ich der Brechweinsteinlösung wenig freie Weinsteinsäure vor dem Zusatze des Jods beifügte; doch will ich nicht die Möglichkeit bestreiten, dass sie auch bei grossem Ueberschusse von Jod in diesem Zustande erhalten werden könne.

Ausser der gelben Verbindung erhält man sehr häufig auch eine zweite, von braunrother Farbe, die durch ihre viel grössere spec. Schwere ausgezeichnet ist und von welcher ich weiter unten noch einige Worte sagen werde.

<sup>\*)</sup> Diese soil doch wohl durch diese Formel bezeichnet werden, the the state of the

Im Folgenden will ich nun die Darstellung, Eigenschaften und Zusammensetzung der gelben Verbindung, so wie die Veränderung beschreiben, welche die Flüssigkeit erleidet, aus der sie präcipitirt worden ist, ferner die Zusammensetzung der braunrothen Substanz und einer durch Sublimation aus der gelben entstehenden Verbindung anführen, und dann mir erlauben, einige Betrachtungen über die Constitution des Brechweinsteins beizufügen.

Die Darstellung des gelben Körpers gelingt auf verschiedene Weise:

- 1) Nach der oben angeführten Vorschrift von Preuss.
- 2) Wenn in eine concentrirte Lösung von Brechweinstein, der man freie Weinsteinsäure zugefügt hat, eine alkoholische Lösung von Jod bis zum Ueberschusse gegeben wird. Man fügt die Jodlösung tropfenweise zu und fährt damit so lange fort, bis die Flüssigkeit nach kurzem Stehen sich nicht mehr entfärbt. Es scheidet sich alsdann nach einiger Zeit die Verbindung in goldglänzenden Flittern aus; da die Verbindung aber in freier Weinsteinsäure löslich ist, so bleibt davon um so mehr gelöst, je mehr Weinsteinsäure man vorher zugesetzt hatte.
- 3) Wenn man 1 Theil Jod mit 2 Theilen Brechweinstein und wenig kaltem Wasser zu einem Brei anrührt. Dabei findet keine Temperaturerhöhung statt; die Masse färbt sich gelb, das Wasser braun, und beim Erwärmen löst sich alles Jod vollständig auf.

Diese Methode ist die bequemste und sicherste, obgleich auch sie nicht ganz unsehlbar zu sein scheint. Einmal nämlich, als ein Freund mir die angegebene Mischung abwog und zusammenrieb, wurde nur sehr wenig und blos die braunrothe Verbindung erhalten.

4) Man kann auch anstatt des Brechweinsteins sich des Chlorantimons bedienen, dann muss man aber anstatt des freien Jods Jodnatrium oder Jodkalium anwenden, die Flüssigkeit zur Trockenheit abdampfen, wieder mit Wasser übergiessen und abdampfen, und diess einige Male wiederholen, weil man sonst entweder Nichts oder nur sehr wenig von der Verbindung erhalten wird. Ueberhaupt geht aber ihre Bildung auf diese Weise schwierig von Statten.

Farbe und äusseres Ansehen der Verbindung, sie sei krystallisirt oder nicht, sind denen des Jodbleies täuschend ähnlich. Der pulverige Niederschlag hat zwar manchmal einen schwachen Zug in das Orange, diess rührt aber, wie ich glaube, von einer geringen Beimengung der braunrothen Substanz her.

Durch Wasser wird sie partiell zersetzt, besonders durch heisses, indem sich eine rothbraune Verbindung im Wasser auflöst, welche sich auch in der Brechweinsteinlösung befindet, aus der die gelbe Substanz niedergeschlagen worden ist.

Von Salzsäure wird sie leicht und vollständig, unter bräunlicher Färbung der Flüssigkeit, gelöst. Die Lösung enthält
freies Jod und liefert beim Abdampfen dieselbe rothbraune Verbindung, deren ich bei der Zersetzung durch Wasser Erwähaung gethan habe, und Chlorantimon. Durch Sättigung der
freien Säure mittelst Alkali erhält man die ursprüngliche Verbindung nicht wieder; es entsteht nur eine Fällung von Antimonoxyd. In Weinsteinsäure und selbst in Weinstein löst sie
sich, doch viel schwieriger als in Salzsäure, gleichfalls vollständig. Ich habe bei der Lösung in Weinsteinsäure jedesmal
die Ausscheidung einer sehr geringen Menge schwärzlicher
Flocken bemerkt, die sich nicht wie Jod verhielten und vielleicht
metallisches Antimon waren, dessen Ausscheidung ich mir aber
nicht erklären kann.

Von Salpetersäure wird sie unter Ausscheidung von Antimonoxyd zersetzt. Von sehr verdünnter Schwefelsäure wird sie, selbst in der Wärme, nicht augenscheinlich angegriffen.

Schweselsäure von 1,75 wirkt in der Kälte nicht merklich daraus ein, beim Erwärmen vermindert sich aber die Menge der Substanz merklich und das Zurückbleibende hat eine braunrothe Farbe. Die Säure selbst wird nicht gefärbt und enthält Antimonoxyd gelöst.

In Kalilauge und Schwefelammonium ist sie vollkommen läslich.

Durch kohlensaures Natron wird sie unter Ausscheidung von Antimonoxyd zersetzt.

Die bei 100° getrocknete Substanz enthält kein chemisch gebundenes Wasser. 0,319 wurden in einem Strome trockner Luft und im Wasserbade während einer Stunde erwärmt. Sie

hatten nur 0,0005 an Gewicht verloren. Im Chlorcalciumbade eben so lange erwärmt, fand kein Gewichtsverlust mehr statt.

In der Glasröhre erhitzt, bieten sich folgende Erscheinungen dar.

Es entweicht eine geringe Menge freies Jod, dann legt sich im vordern Theile der Röhre ein leicht flüchtiges Sublimat in Tropfen an, die von braunrother Farbe sind und beim Erkalten krystallinisch erstarren, indem die Farbe wenig lichter wird. Auf die Zusammensetzung dieser Substanz werde ich später zurückkommen. Hinter derselben legt sich ein gans sehwacher gelblicher Anslug von dem Anscheine nach unzersetzter Verbindung an und auf dem Boden der Röhre bleibt geschmolzenes Antimonoxyd zurück.

Zugleich ist im Anfange des Glühens immer ein brenzlich ätherischer Geruch bemerkbar, verschieden von dem der verbrennenden Weinsteinsäure.

Entwickelung von Sauerstoff kann, vielleicht in Folge dieser geringen Beimengung von organischer Substanz, nicht wahrgenommen werden, obgleich die Einwirkung der Salzsäure beweist, dass eine geringe Menge Jodsäure in der Verbindung enthalten sein muss.

Da die Verbindung durch Wasser theilweise sich zersetzt, so darf das Auswaschen nicht zu lange fortgesetzt und nur mit kaltem Wasser vorgenommen werden. Es zeigt aber der brenzliche Geruch beim Glühen und ein geringer jodkaliumhaltiger Rückstand, den man erhält, wenn die salzsaure Lösung der Substans, nach Ausfällung des Antimons durch Schwefelwasserstoff und Trennung desselben durch Filtriren, abgedampft wird, dass die Verbindung eine starke Flächenanziehung besitzt. Daher ist es sehr schwierig, wo nicht unmöglich, sie vollkommen rein zu erhalten, und ich muss um Nachsicht bitten, wenn die nun anzuführenden Analysen nicht vollkommen mit einander übereinstimmen.

Um lästige Wiederholungen zu vermeiden, will ich über den Gang der Analysen Folgendes vorausschicken.

Es wurde das Antimon einmal durch Eisen ausgefält, diese Methode bei den übrigen Analysen aber nicht wieder in Anwendung gebracht, weil ich mehrmals kaum die Hälfte des

darin enthaltenen Antimons erhielt. In allen übrigen Fällen wurde daher die Lösung der Substanz in Salzsäure durch lange fortgesetzte Behandlung mit Schwefelwasserstoffgas vom Antimon befreit, das erhaltene Schwefelantimon auf einem bei 100° getrockneten und unter den gewöhnlichen Vorsichtsmaassregeln gewogenen Filter von schwedischem Papier gesammelt, bei 100° so lange getrocknet, bis es an Gewicht nichts mehr verlor, und endlich ein abgewogener Theil davon in einem Kölbehen mit langem Halse durch rauchende Salpetersäure oxydirt. Die Schwefelsäure wurde dann durch Chlorbaryum gefällt und weiter wie gewöhnlich verfahren.

Weinsteinsäure, deren Anwendung wegen der spätern Jodbestimmung wünschenswerth gewesen wäre, wurde darum nicht als Lösungsmittel benutzt, weil das Schweselantimon sich zu langsam in der Flüssigkeit absetzte.

Zur Bestimmung des Jods wurde die Verbindung jedesmal mit chlorfreiem kohlensaurem Natron und Wasser längere Zeit gekocht, die Flüssigkeit vom Antimonoxyd abfiltrirt, und nachdem dieses gut ausgewaschen war, mit salpetersaurem Silberoxyd und dann mit einem Ueberschusse von Salpetersäure unter der nöthigen Vorsicht versetzt. Das erhaltene Jodsilber wurde in einem grossen Becherglase zum Absetzen in die Wärme gestellt, die Flüssigkeit durch eine Pipette getrennt, überhaupt nach Lie big's Methode verfahren und das bei 100° getrocknete Jodsilber gewogen.

ļ

Die zu den Analysen verwendete Substanz rührt von verschiedenen und auf verschiedene Weise ausgeführten Bereitungen her und wurde vorher bei 100° gut ausgetrocknet.

# a) Bestimmung des Antimons.

In 100 Th. 1) 0,790 lief. 0,658 Schwefelantim. = 0,202 Antim. od. 57,657 2) 0,365 0,307 = 0,214= 0.08259,420 0,118 **3**) 0,138 57,720 =0,4564) 0,790 0,658 =0.02260,110. 0,033 5) 0,036

Die Mittelzahl aus diesen 5 Analysen ist 58,707.

# b) Bestimmung des Jods.

In 100 Th.

- 1) 0.087 lieferten 0.052 Jodsilber = 32.184 Jod.
- 2) 0,133 0,080 = 32,330 -
- (3) 0,550 0,335 = 32,820 -
- 4) Wurde eine Jodbestimmung auf indirecte Weise vorgenommen.

Ich rieb nämlich Brechweinstein mit einer genau gewogenen Menge gut ausgetrockneten Jods und Wasser zusammen,
filtrirte und wusch den Niederschlag so lange mit kaltem Wasser aus, bis das Durchgelaufene beim Verdampfen auf dem Platinmesser einen rothen Rückstand hinterliess, trocknete und wog
ihn alsdann. In der abfiltrirten Flüssigkeit bestimmte ich dann
das Jod.

Es waren auf 3,368 Brechweinstein 1,440 Jod genommen worden, die einen Niederschlag von 0,618 Gew. lieferten. Aus der Flüssigkeit wurden 2,288 Jodsilber == 1,232 Jod erhalten. In den Niederschlag waren also 0,207 Jod eingegangen, was 33,49 p. C. beträgt.

Mittelzahl 32,706.

Ehe ich aus den erhaltenen Zahlenresultaten eine chemische Formel ableite, will ich die Analyse der sublimirten Verbindung beschreiben, deren Zusammensetzung alsdann die der gelben Substanz erklären wird.

Von dem Sublimate konnte ich mir nur so viel verschaffen, als zu einer Analyse nöthig war. Ich sammelte es, indem ich in einer kleinen Glasretorte mit langem, im Glase sehr dünnem Halse einen Theil der gelben Verbindung erhitzte. Nachdem das Sublimat in den Hals der Retorte getrieben war, wurde dieser hinter und vor der Stelle abgeschnitten und das betreffende Stück gewogen, hierauf in Salzsäure gesteckt und, nachdem die Substanz gelöst, die Röhre gut abgespült und getrocknet war, wieder gewogen.

0,597, die auf diese Weise erhalten waren, lieferten 0,243 Schwefelantimon, entsprechend 24,8 p. C. Antimon.

Die Formel Sh<sub>2</sub> J<sub>5</sub> verlangt in 100 Theilen 24,5. Daraus

geht hervor, dass diess die neutrale, dem Oxyd proportionale Verbindung ist.

Sie sublimirt, wie ich oben erwähnt habe, in braunen Tropfen, die beim Erkalten, dem Anscheine nach prismatisch, krystallinisch erstarren. Durch Wasser wird sie zersetzt, indem sich die viel besprochene gelbe Verbindung ausscheidet, die sonach, was auch ihr Verhalten in der Glasröhre zu erkennen giebt, eine basische ist.

In Berzelius's Lehrbuch, 3. Aufl. Bd. IV. S. 705 ist gesagt, dass sich das Jodantimon durch Wasser vollständig in Jodwasserstoffsäure und Antimonoxyd zersetzen lasse. Ich glaube daran zweiseln zu müssen, weil selbst durch Glühen nicht alles Jod ausgetrieben werden kann. Das bei dem beschriebenen Versuche in der Glasröhre, so wie beim Glühen der Verbindung in einem Tiegel zurückbleibende Antimonoxyd enthält immer noch Jod, wie lange man auch das Glühen fortsetzen mag.

Die Zusammensetzung der gelben Verbindung lässt sich nun leicht ermitteln. Wenn in derselben die eben beschriebene neutrale Verbindung mit Antimonoxyd vereinigt ist, so ist zu berechnen, wie viel Antimon die gefundenen 32,706 p.C. Jod erfordern, um  $\mathrm{Sb}_2\,\mathrm{J}_6$  zu bilden. Diess beträgt 11,13 und es bleiben von den gefundenen 58,707, 47,577, die im oxydirten Zustande darin befindlich sind und mit 9,703 Sauerstoff 57,28 Oxyd bilden. In 100 Th. sind also enthalten:

43,836 Sb<sub>2</sub> J<sub>6</sub>

und

1

57,280 Sb<sub>2</sub> O<sub>3</sub>.

Nach Atomen berechnet, würde diess mit der Formel  $18b_2J_6+58b_2O_3$  am besten übereinstimmen, die in 100 Th. 60,00  $8b_2O_3$  erfordert. Die unter 5 angeführte Analyse, der Berechnung zu Grunde gelegt, würde genau damit übereinstimmen; dagegen führt die niedrigste aufgefundene Menge von Antimon mit der grössten Menge von Jod zu der Formel  $8b_2J_6+48b_2O_3$ , welche in 100 Th  $54,58b_2O_3$  verlangt. Ich hoffe in der Kürze mit Bestimmtheit zu zeigen, ob in der That verschiedene chemische Verbindungen des Jodantimons mit dem Antimonoxyde bestehen, oder ob der aufgefundene verschiedene Antimongehalt von Beimengung der erwähnten Verunreinigung mit

organischer Substanz in veränderlicher Menge herrührt, und welche Formel in diesem Falle die richtige ist \*). Ich halt es überhaupt für nöthig, näher zu untersuchen, ob vielleich ein Theil der Weinsteinsäure eine Veränderung erlitten hat und welche diess ist. Für jetzt genügt es, gezeigt zu haben, das die von Preuss aufgefundene Verbindung eine basische und die Verbindungsstufe, in welcher das Jod sich darin hefindet die dem Oxyde entsprechende ist.

Ich habe nun noch über den braunrothen Körper einigt Worte zu sagen, der sich häufig zugleich mit der oben er wähnten basischen Verbindung bildet.

Schon oben habe ich von seiner bedeutenden spec. Schwere gesprochen; diese ist so gross, dass es schwierig wird, ihn mit Wasser aus einem Becherglase herauszuspülen, weil er sich ze schnell immer wieder zu Boden setzt.

Er ist von krystallinischer Beschaffenheit, von braunrother, dem officinellen Kermes ähnlicher Farbe und erleidet durch Wasser keine bemerkbare Veränderung. Es stand mir davot zu wenig zu Gebote, um die übrigen Eigenschaften näher kennen zu lernen.

Die der Analyse unterworfenen 0,535 lieferten 0,165 Schwefelantimon = 21,38 p. C. Antimon.

Ueber die wahre Natur dieses Körpers wage ich noch keine Meinung auszusprechen; dass er aber, so wie im Aeussern, auch seiner Zusammensetzung nach von der neutralen Verbladung verschieden ist, unterliegt keinem Zweifel. Nach seiner Unveränderlichkeit durch Wasser könnte man ihn für eine saure Verbindung balten, wenn er nicht gar eine Doppelverbindung von weinsteinsaurem Kali mit Jodantimon ist. Durch weitere Versuche hoffe ich diese Zweifel zu lösen. Was nun endlich die Flüssigkeit betrifft, aus welcher die basische Verbindung ausgefällt worden ist, so ist sie braun gefärbt, reagirt sehr sauer und hinterlässt nach dem Abdampfen einen schwarzt

<sup>\*)</sup> Zur Entscheidung dieser Frage ist es nur nöthig, die krystallisirte Verbindung zu untersuchen, was mir bis jetzt nicht möglich war, da ich mir noch nicht die hinreichende Menge davon verschaffen konnte.

färbten, oft metallisch (dem Schweselkies ähnlich) glänzenden ickstand, der sich aber sarblbs, häusig unter Hinterlassung ner geringen Menge basischen Jodantimons, in Wasser löst. Ird diese Lösung mit Alkohol vermischt, so fällt ein weisses ilz nieder, welches kein Jod mehr, wohl aber Kali und Annon enthält.

0,377 wurden geglübt, der Rückstand mit Wasser bis zum erschwinden der alkalischen Reaction ausgewaschen; die durch's lter abgeschiedene Flüssigkeit, mit Salzsäure übersättigt und ir Trockenheit abgedampst, lieserte 0,078 Chlorkalium, entspresend 13,17 p.C. Kali. Diess ist aber die Menge, welche der rechweinstein enthält.

Um das Verhältniss von Antimonoxyd und Kali in der nicht it Alkohol behandelten Flüssigkeit zu ermitteln, wodurch ein zhluss über den Grad der Veränderung möglich wurde, welche r Brechweinstein durch Jod erleidet, wurde aus einem Theile s Jod durch Silber ausgefällt und nach Abscheidung des Silrs durch Salzsäure mit Schwefelwasserstoff das Antimon gellt, sodann durch Abdampfen und Glühen des Rückstandes das ali, wie oben, bestimmt, wobei es sich zeigte, dass auf 0,4173 ntimonoxyd 0,2713 Kali darin enthalten waren, was dem Verltnisse von 2 At. Kali auf 1 At. Antimonoxyd ziemlich nahe mmt.

Ausser Antimonoxyd und Kali mit Weinsteinsäure lässt sich er in der Flüssigkeit auch Jodkalium nachweisen. Wird dielbe nämlich zur Trockenheit abgedampst und der geglühte ickstand mit Alkohol ausgezogen, so nimmt letzterer Jodlium auf.

Die Menge des in derselben Menge Flüssigkeit, aus weler das Kali und Antimonoxyd bestimmt worden waren, enthalen an Jod gebundenen Kaliums wurde durch die Jodbestiming ermittelt. An Jodsilber waren nämlich 1,432 erhalten,
siche 0,288 Kali entsprechen. Diess beträgt nahe genug die
ilste, wenn man annimmt, dass noch etwas überschüssiges Jod
der Flüssigkeit jedenfalls vorhanden war. Von 2 At. Kali
also 1 At. an Jod gebunden.

In der Flüssigkeit ist, wie die Erscheinungen beweisen, in Brechweinstein mehr enthalten, denn er krystallisirt nicht

heraus, und Jod bringt keinen Niederschlag mehr damit hervor; wenn man dagegen Alkohol zumischt, so fällt ein Salz heraus, welches, wie ich oben gezeigt habe, die Zusammensetzung des Brechweinsteins besitzt.

Dieses scheint zu beweisen, dass die in der Flüssigkeit gelöste Verbindung der von Knapp \*) beschriebene sogenannte neutrale Brechweinstein ist. Knapp führt zwar an, dass derselbe durch Alkohol in Weinsteinsäure und gewöhnlichen Brechweinstein, aus denen er sich auch zusammensetzen lässt, geschieden werde, was ich an der in Rede stehenden Flüssigkeit nicht beobachtet habe; im Gegentheile enthielt die alkoholische Flüssigkeit noch Antimon und Kali, das nicht blos vom Jodkalium herrührte, sondern mehr betrug; doch aber scheint der Kaligehalt, den ich im Abdampfungsrückstande dieser Flüssigkeit fand, für die Identität beider Verbindungen zu sprechen.

0,733 des Rückstandes wurden geglüht, der Glührückstand mit Alkohol ausgezogen, was dieser zurückliess mit Salzsäure übersättigt, abgedampft und gewogen; das erhaltene Chlorkalium wog 0,108 = 0,068 Kali, also 9,27 in 100 Theilen. Knapp hat für seine Verbindung 9,39 bis 9,60 Kali gefunden.

Zum Schlusse erlaube ich mir nun noch, die Ansicht über die Constitution des Brechweinsteins mitzutheilen, zu der ich im Verlaufe der vorliegenden Arbeit gekommen bin.

Seit langer Zeit ist der Brechweinstein, nach seiner Zusammensetzung und seinem Verhalten gegen Säuren und Basen, ein Anomalon in der Chemie, und vielfach hat man sich schon bemüht, die Widersprüche, welche er zeigt, zu erklären.

Walquist\*\*) scheint diess zuerst versucht zu haben, indem er, ohne jedoch eine Formel aufzustellen, die Meinung aussprach, dass die Hälfte des Antimonoxyds mit Kali verbunden sein müsse. Zu derselben Ansicht bin ich nun durch die Einwirkung des Jods auf den Brechweinstein auch gekommen und glaube, dass die Formel des Brechweinsteins verdoppelt und folgendermaassen dargestellt werden muss:

<sup>\*)</sup> S. Annalen der Chemie und Pharmacie, Bd. XXXII. S. 76 fl.

<sup>\*\*)</sup> Berzelius's Lehrbuch, 3. Aufl. Bd. IV. S. 710.

# $KO\overline{T} + Sb_3O_3\overline{T}_3 + KOSb_3O_3$

eder, die Weinsteinsäure als zweibasische Säure betrachtet:  $KOSb_2 O_3 \overline{T_2} + KOSb_2 O_3$ .

Diese Formel erklärt alle Erscheinungen ganz genügend, sie hebt die Widersprüche, ohne gegen die Gesetze der chemischen Verwandtschaft zu streiten. Die Ausscheidung von Wasser bei einer höbern Temperatur, die Liebig beobachtet und erklärt hat, hängt mit der Constitution des Brechweinsteins nicht zusammen und wird wahrscheinlich auch bei andern Salzen der Weinsteinsäure mit schwacher Basis noch beobachtet werden.

Die Thatsachen, welche für die aufgestellte Formel sprechen, sind folgende:

- 1) Die Einwirkung der Säuren und Alkalien auf den Brechweinstein. In beiden Fällen wird Antimonoxyd ausgeschieden.
  Nach der obigen Formel scheint die Erklärung keinem Zweifel zu unterliegen; es werden die Säuren oder die ihnen ähnlichen Körper den Theil des Antimonoxyds fällen, der mit dem
  Kali verbunden ist, während die Alkalien es der Weinsteinsäure
  entziehen und ausscheiden, wenn sie nicht in solchem Ueberschusse zugesetzt werden, um es in Auflösung zu erhalten.
- 2) Nicht alles Antimonoxyd kann durch Jod z. B. gefällt werden; die Menge des ausgeschiedenen beträgt, wie ich gezeigt habe, nur die Hälfte von dem im Brechweinstein vorhandenen.
- habe. Diess wäre aber nicht denkbar, wenn alles Kali mit der Weinsteinsäure verbunden wäre, da weinsteinsaures Kali von Jod nicht zersetzt wird \*). Wenn es aber auch erwiesen wäre, dass eine solche Zersetzung möglich sei, so könnte diess im verliegenden Falle keine Anwendung sinden. Da nämlich, wie ich gezeigt habe, nach dem Zusatze von Jod zuerst eine Ausscheidung von Antimonoxyd eintritt, so müsste man annehmen, dass diess von der weinsteinsauren Verbindung herrühre, die, eine basische, dadurch in eine neutrale überginge. Alsdann müsste aber nothwendig auch die Vereinigung des Jods mit dem

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>) Ich habe weinsteinsaures Kali in wässriger Lösung mit freiem Jod zusammengebracht und die Flüssigkeit abgedampst, ohne die Bildung von Weinstein zu beobachten.

Antimon sogleich stattfinden, was nicht der Fall ist. Der chemische Vorgang bei der Einwirkung des Jods auf den Brechweinstein scheint nun nach dem Vorausgeschickten folgender
zu sein.

Es wird beim Zutritt des Jods zuerst das Antimonoxydkali zersetzt, unter Bildung von Jodkalium und jodsaurem Kali; Antimonoxyd scheidet sich aus und die Reaction ist beendigt, wenn nicht ein Ueberschuss von Jod vorhanden ist.

Jodkalium bildet nämlich, nach meinen Erfahrungen, wenn es im Brechweinstein, auf angeführte Weise erzeugt oder absichtlich zugesetzt, mit Antimonoxyd in Berührung ist, kein Jodantimon; ist dagegen ein Ueberschuss von Jod der Brechweinsteinlösung beigemischt, so erzeugt sich die gelbe basische Verbindung, die den Gegenstand der vorliegenden Arbeit ausmacht. Die vorausgebende Bildung von neutralem Jodantimon, welches durch den Einfluss des Wassers in basisches verwandelt würde, kann nur dann angenommen werden, wenn sich letzteres aus einer klaren Flüssigkeit ausscheidet, ohne vorhergegangene Fällung von Oxyd.

Man könnte auch annehmen, dass zugleich mit der Ausscheidung des Oxyds aus dem Antimonoxydkali eine Zersetzung des weinsteinsauren Antimonoxyds und, in Folge derselben, Bildung von neutralem Jodantimon stattsinde, welches sich später mit dem ausgeschiedenen Oxyde zu einer basischen Verbindung vereinige; dieser Annahme steht aber der Umstand entgegen, dass die Flüssigkeit, welche das neutrale Jodantimon enthält, mit Wasser ohne Trübung gemischt werden kann. Diese würde aber in diesem Falle allerdings gebildet werden, könnte jedoch, wie mir scheint, nicht in Auslösung bleiben, sondern würde wohl mit dem neutralen weinsteinsauren Kali sich vereinigen und als unlösliches Weinsteinsalz ausgeschieden werden.

Ausserdem habe ich es mehr als wahrscheinlich gemacht, dass in der Flüssigkeit das Knapp'sche Antimonsalz enthalten ist, was nicht der Fall sein könnte, wenn auch von dem neutralen weinsteinsauren Antimonoxyd ein Theil des letztern getrennt würde; denn die aufgestellte Formel zeigt, dass nach Abzug von Antimonoxydkali gerade die Knapp'sche Verbindung übrig bleibt.

Ich hoffe, in einer spätern Arbeit, die ich, sobald es mir

nöglich ist, zu liesern gedenke, diesen Punct näber erörtern und zugleich zeigen zu können, ob das Jod auch auf die Weinteinsäure einwirkt oder nicht.

Malaguti hat eine Chromoxydweinsteinsäure entdeckt und peschrieben, wobei er die Vermuthung aufstellt, dass wahrscheinlich alle Oxyde von ähnlicher Zusammensetzung wie das Chrom-axyd, also auch das des Antimons, mit der Weinsteinsäure ähnliche Säuren bilden möchten. Er glaubt, dass die Annahme piner solchen Säure im Brechweinstein manche Anomalien, die dieser zeigt, erklären werde. Diese Anomalien sind, so viel mir bekannt ist:

- 1) Die Bildung des Brechweinsteins durch Vereinigung eines basischen Salzes mit einem neutralen zu einem Doppel-malze, wie nach der bisherigen Annahme die Zusammensetzung des Brechweinsteins dargestellt wurde. Beim Vorhandensein einer Antimonweinsteinsäure wäre der Brechweinstein ein ganz mormal zusammengesetztes neutrales oder saures Salz, je nachdem die Weinsteinsäure durch Vereinigung mit Antimonoxyd einen Theil ihrer Sättigungscapacität verlöre oder nicht.
- 2) Die Ausscheidung von Wasser bei höherer Temperatur. Diese hat, wie schon gesagt, wenn ich nicht irre, mit der Censtitution des Brechweinsteins nichts zu schaffen. Ihre Deutung durch Liebig wird für jede theoretische Ansicht dieselbe Geltung haben.
  - 3) Das Verhalten gegen Säuren und Basen; dieses kann durch die Annahme einer Antimonweinsteinsäure nicht erklärt werden. Die bis jetzt bekannten analogen Doppelsäuren zeigen kein ähnliches Verhalten.

Der Vorwurf, welcher der von mir aufgestellten Formei gemacht werden kann, ist der, dass sie den Brechweinstein als ein Tripelsalz darstellt, von dem wir bis jetzt kein analoges kennen. Vielleicht ist der Tartarus boraxatus, dessen wahre Constitution noch nicht als vollkommen festgestellt betrachtet werden kann, ein zweites Beispiel; es wird nur viel schwieriger sein, diess zu ermitteln, weil die Charaktere der Boraxsäure keine so gute Anhaltpuncte darbieten als die des Antimonoxyds.

### XVI.

# Ueber die Beschaffenheit der Almosphäre bei verschiedenen Winden.

#### Vom

#### Prof. FICINUS zu Dresden.

Nach unseren Ansichten von der Atmosphäre behaupt die atmosphärische Luft aller Orten ein gleiches Mischungsver-Zwar sprechen Pathologen von einer Oxygen-Hydrogenspannung derselben, andere schreiben, weniger mysteriös, den Ostwinden eine grössere Menge Sauerstoff zu, seht sie auch als Ursache intercurrirender entzündlicher Krankheiter an, ohne jedoch sich auf eine physikalische Erfahrung stützen zu können. Wird aber jenes Verhältniss wirklich und namentlich durch das Athmen stets abgeändert, und nimmt man an, es werde durch die Vegetation wieder ausgeglichen, so ist klar, dass zur Winterszeit diese Wirksamkeit der Pflanzen sich mer auf tropische Gegenden einschränkt. Die Atmosphäre wird in den durch Eis von der Vegetation entblössten Stellen an Sauerstoff ärmer sein als in den grünenden, und dieser Mangel auch in der Lust der von dort her blasenden Winde stattfinden, alse die Lust, welche nördliche und östliche Winde uns zur Winterszeit bringen, Mangel, die der südlichen und westlichen Ueberfluss an Sauerstofflust kund geben.

Diese Betrachtungen bewogen mich, einige Beobachtungen von Januar bis April d. J. anzustellen. Gekrümmte Eudiometerröhren wurden zu dem Ende mit Quecksilber gefüllt und in der zu prüfenden Atmosphäre auf einem freien Platze ausgegossen, die so genommese Luft mit feuchtem Phosphor, mit geschmolzenem Aetzkali, endlich mit dergleichen Calciumchlorür zusammengebracht, jede Röhren mit Quecksilber gesperrt, und wenn die Einwirkung still stand, die Beobachtung aufgezeichnet und zwar bei innerer und äusserer gleicher Höhe der sperrenden Flüssigkeit und derselben ersten Temperatur, auch die durch Phosphor nur dann als richtig angesehen, wenn man ihn ohne Aenderung ruhig im Schmelzen erhalten konnte. Da beide, Wassergas und Kohlensäure, vom Kali eingesogen werden, so ist ersteres jederzeit in Abzog gebracht.

Wind.	Baromet.	Temperat.	Sauerstoff.	Kohlen- stoffsäure.	Wasser- gas in p. C.
sws.	27. 7,5	+ 3°	23,93	3,400	1,61
W.	28. 0	+ 2	24,00	3,349	5,14
8.	27. 7,3	+10	23,00	0,540	6,85
8W. Sturm	27. 3,8	+7	24,19		5,49
W.	27. 8,5	+7	25,44	6,611	2,29
8. heiter	27. 6,5	+ 7,5	24,07	7,22	0,47
8.	27. 4,5	+ 5	23,82	2,75	3,23
8W. Nebel	27. 3,6	+ 2	23,23		2,75
80.rückläufig	27. 10,75	+ 2	23,00	_	10,14
sw.	27. 5,5	+ 2	22,18	6,98	2,30
80.	27. 2,0	+ 2	24,00	3,04	1,80
8.	27. 2,0	+ 5	23,27		5,00
W. trübe	27. 5,2	+1	22,18	0,39	0,45
W. Schnee	27. 4,0	+1	23,27	1,15	6,00
80. heiter	27. 9,75	+ 3	23,45	1,46	3,60
NO.	27.10	0	20,00	1,30	10,90
O.im Umsetzen	27. 9	+ 4	22,90	2,40	8,60
O. heftig	28. 0	0	21,45	7,00	5,00
0.	97. 11	+ 3	20,36	7,90	1,30
N.	27. 10,2	+1	22,18	4,42	3,60
WNW.	27. 10,2	<b>— 1</b>	22,90		6,40
N. rückläufig	27. 4,0	+ 3	23,64	10,9	2,30
NW. Nebel	27. 4,0	+ 3	23,27	_	3,60
WNW. Nebel	27. 4,0	+ 3	22,90	-	3,20
NW.	27. 9,0	+ 2	20,00	1,12	0,99
NO.rückläufig	27. 9,0	+ 4,5	23,63	0,24	4,15
NW.rückläuf.	27. 9,0	+ 5	24,06	-	3,60

Ein Gewicht lege ich nicht auf diese Beobachtungen. Sie mind zu wenig zahlreich, umfassen nur einen Theil des Jahres, beschränken sich nur auf einen Punct der Obersläche, allen hängt anch noch ein Fehler an, welcher durch Correction nicht beneitigt ist. Sie würden aber einen Werth erhalten, könnte man sie mit anderen von verschiedenen Puncten der Erde vergleichen; doch scheint so viel daraus hervorzugehen, dass unter unseren Breiten südliche und westliche Winde im Winter eine Mischung haben, welche sich zu einem Uebermaasse an Sauerstoff hinneigt,

die nördlichen und östlichen zu einem Mangel desselben. Rückläufige Winde machen eine Ausnahme. Ein bestimmteres Resultat ist, dass bei nebeligem, vorzüglich stürmisch-regnerigen
Wetter die kohlenstoffsaure Luft oft für eine Zeit lang vollständig durch das vorhandene tropfbare Wasser aus der Atmosphäre
eingesogen und entfernt wird.

### XVII.

### Kurze Nolizen.

Von

Prof. JUCH in Schweinfurt.

(Fortsetzung von Bd. XXIX. S. 836.)

Phosphor zu pulvern. Der Versuch, Phosphor dadurch in ein sehr seines Pulver zu verwandeln, dass man ihn in frischem Menschenharn schmilzt und bis zum Erkalten schüttelt, gelingt allerdings, ist jedoch für allensallsigen innern Gebrauch nicht praktikabel; reinlicher ist dasselbe zu erlangen, wenn man den Phosphor im Wasserbade in Weingeist von 30° schmilzt und ebenfalls bis zum Erkalten schüttelt.

Man erhält ein sehr feines krystallinisches Phosphorpulver, das überall verwendbar ist.

Gold im Glase. In dem Boden der Glashäfen finden sich oft Körner des reinsten Goldes.

Woher kommt dieses Gold?

Wahrscheinlich aus der Asche, oder ist der Quarzsand goldhaltig? Glashüttenbesitzer werden auf diesen Umstand aufmerksam gemacht.

Verbesserte Bereitung von chlorsaurem Kali. Man leitet in ein Gemenge, bestehend aus 1 Pfd. Aetzkalk, 1 Pfd. kohlensaurem Kali und 8 Pfd. Wasser so lange Chlorgas ein, hin.
nichts mehr davon aufgenommen wird. Hierdurch erhält man 2 Salze, die sich leicht durch Krystallisation trennen lassen, indem das chlorsaure Kali aus der filtrirten Lösung leicht, das Chlorcalcium aber kaum krystallisirt. Man verliert bei dieser Bereitung gar kein Kali, das sonst als Chlorkalium beinahe zur Hälfte verloren ging.

### XVIII.

### Untersuchung über die Fett- und Milchbildung bei den Thieren.

#### Von

### DUMAS, BOUSSINGAULT u. PAYEN.

(Ann. de chim. et de phys. Mai 1843. Tom. VIII. p. 63.)

I. Alle Thiere, alle Pflanzen enthalten Fett; indem man es in gewissen Geweben absetzen, indem man es sich umändern und bisweilen verschwinden sah, musste sich der erste Gedanke aller Beobachter zu der im Allgemeinen angenommenen Ansicht hinneigen, dass die fetten Stoffe sich durch die Nahrungsmittel der Pflanzen und des Thieres durch ohne Zweisel analoge Vorgänge in beiden Reichen erzeugen.

Die Untersuchungen, welche wir auseinandersetzen wollen, werden im Gegentheile beweisen, dass die fetten Substanzen sich in den Psianzen erzeugen, dass sie fertig gebildet in die Thiere übergehen, und dass sie dort unmittelbar verbrennen können, um die Wärme zu erzeugen, deren das Thier bedarf, oder sich mehr oder weniger verändert in den Geweben anhäusen, um als Reserve für die Respiration zu dienen.

Diese letzte Ansicht ist gewiss die einfachste, welche man über diese Erscheinungen haben kann; aber bevor wir auf die Versuche selbst eingehen, welche sie rechtfertigen, müssen wir zeigen, wie alle die Ideen, welche man sich bisher über den Ursprung des Fettes gemacht hat, allmählig umgestossen worden sind.

Es würde unnütz sein, zu untersuchen, welche Ansichten die alten Chemiker über diesen Gegenstand haben konnten; erst von dem Ursprunge der neuern Chemie an begann man, durch die genauere Kenntniss über die Elementarzusammensetzung organischer Stoffe oder durch die Beobachtung einiger zufälliger Erscheinungen geleitet, sich wahrscheinliche Theorien von der Fettbildung zu machen.

So hatte man zur Zeit der Ausgrabung des Kirchhofes des Innocents kein Bedenken, zu der Zahl der Verwesungserscheinungen thierischer Ueberreste die Umwandlung des Fleisches und der Eingeweide in sogenanntes Fett zu zählen. Das Lei-

chenfett, wie man das Product nannte, in welches die Muskeln, die Leber, das Gehirn u. s. w. der ausgegrabenen Leichname sich umgewandelt zu haben schienen, wurde als das directe Product der Umwandlungen betrachtet, denen das Fleisch und im Allgemeinen der fibröse Theil der Gefässe seit vielen Jahren im Grabe unterworfen waren.

Diese Ansicht fand später eine wirkliche Stütze in den Versuchen von Berzelius, welcher, indem er den Faserstoff der Einwirkung starker Säuren, z. B. Salpetersäure, ausgesetzt hatte, zu erkennen glaubte, dass der Faserstoff sich auflöse, indem er Stickstoff verliere und Fett bilde. In der That, wenn man den Stickstoff von dem Faserstoff abzieht, so nähern sich die übrigbleibenden Elemente der Zusammensetzung des Fettes.

Aber einerseits haben die Untersuchungen von Chevreulüber das Leichenfett dessen Natur vollkommen dargethan; sie haben bewiesen, dass diese Substanz dieselben Säuren enthält wie das Menschenfett; sie haben sich theilweise durch Ammoniak verseift.

Gay-Lussac hat andrerseits durch directe Versuche bewiesen, dass das Fibrin, der Fäulniss ausgesetzt, eine Quantität
Fett als Rückstand lässt, welche nicht im geringsten diejenige
übertrifft, welche die Lösungsmittel im natürlichen Zustande
daraus ausziehen können. Daraus folgt, dass die Fäulniss zum
Erfolg hat, Faserstoff zu zerstören und in Folge dessen das
Fett, welches er enthält, auszuscheiden.

Die Bildung von Fett haben einige Chemiker noch in einem andern Umstande zu erkennen geglaubt; nämlich in der Kin-wirkung der Salpetersäure auf Stärkemehl bei der Bereitung der Oxalsäure scheidet sich in der That eine fettige Substanz aus, aber schon längst hat Chevreul vollkommen bewiesen, dass dieser Stoff präexistire und dass die Einwirkung, welche das Stärkemehl zerstört, denselben nur frei mache.

Man kann jedoch versichern, dass alle ohne gründliche Prüfung ausgesprochenen Ansichten über die gedachten Bildungsweisen des Fettes durch chemische Vorgänge allmählig in dem Maasse, als man sie einer genauen Prüfung unterwarf, in den Hintergrund traten.

II. Wir wollen nun sehen, worin die Resultate, welche man durch die Physiologie erhalten hat, bestehen.

Die sleischfressenden Thiere enthalten Fett und scheiden dieses durch keine ihrer Excretionen aus. In diesen Thieren folglich ist es leicht zu erkennen, woher dasselbe komme und wie es verschwinde.

Wenn man den Verlauf der Verdauung der Hunde untersucht, so wird man sich überzeugen, dass ihr Chylus nicht immer eine identische Substanz ist. Derjenige, welcher sich unter dem Einslusse vegetabilischer Nahrung bildet, ist reich an Stärke und Zucker; derjenige, welcher aus der Verdauung magern Fleisches entsteht, ist gleich arm an Chyluskörperchen. Dieser Chylus ist durchscheinend, sehr serös und wird wenig von Aether aufgelöst.

Krnährt man im Gegentheile diese Thiere mit fetten Nahrungsmitteln, so erscheint ihr Chylus trüber, rahmig und reich an Chyluskörperchen. Aether löst viel Fett daraus auf.

Diese Thatsachen, beobachtet von Magendie und mit vielen Details von Sandras und Bouchardat wiederholt, zeigen mit der äussersten Genauigkeit, dass das Fett unserer Nahrungsmittel abgeschieden oder suspendirt durch die Verdauung ohne weitere Umänderung in den Chylus und von da in das Blut übergeht.

Donné hat Milch, welche in die Venen injicirt war, mehrere Tage lang in dem Blute sich erhalten sehen. Die Butterkügelchen bleiben in der That einige Zeit in dem Blute vollkommen sichtbar, und es ist nicht möglich, sich darin zu täuschen.

Das Fett unserer Nahrungsmittel kann indessen in den Chylus und von da in das Blut verfolgt werden, wo es lange Zeit unverändert sich erhält und wo es zur Verwendung des Orgatismus bleibt.

Jeder Chemiker wird sich veranlasst fühlen, aus diesen Beobachtungen und mehreren Thatsachen, welche sich darauf beziehen, zu schliessen, dass das Fett fertig gebildet das vorzüglichste Product, wenn nicht das einzige ist, mit Hülfe dessen die Thiere das Fett ihrer Organe und die Butter ihrer Milch erzeugen können.

Seinerseits findet sich der Physiolog zu demselben Schluss geleitet, indem er den Verdauungsapparat bei den pflanzenfressenden Thieren ganz so wiederholt findet, wie man ihn bei den Leischfressenden findet; denn wenn dieser Apparat im Wesentlichen für die Absorption des Fettes organisirt ist, so muss auch bei pflanzenfressenden Thieren das Fett vor der Abscheidung des Chylus präexistiren und, sei es in der Nahrung, sei es in dem Verdauungsproducte des Magens, sich frei zeigen.

III. So ist auch die Ansicht, welche Dumas und Boussingault 1841 über diesen Gegenstand aufgestellt haben.

Diese Ansicht lässt keinen Zweisel auskommen, so lange als man sie auf die sleischfressenden Thiere beschränkt; will man sie aber auf die psanzensressenden Thiere ausdehnen, so zeigen sich zwei Schwierigkeiten:

- 1) Findet sich in den Pflanzen Fett genug, um dadurch das Fettwerden des Viehes und die Entstehung der Milch zu erklären?
- 2) Wäre es nicht einfacher, anzunehmen, dass die Butter oder das Fett durch Umbildung des Zuckers entstehen, welche nach dessen Constitution und der des Fettes leicht anzunehmen ist?

Wir werden sogleich diese Fragen beantworten.

IV. Kurz nach der Veröffentlichung von Dumas und Boussingault machte Liebig seine Ansicht über den Ursprung des thierischen Fettes bekannt.

"Gleichgültig, welche Ansicht man auch über die Entstehung der fetten Bestandtheile des Thierkörpers haben mag, so viel ist unläugbar gewiss, dass die Wurzeln und Kräuter, welche die Kuh verzehrt, keine Butter enthalten, dass in dem Heu und der Nahrung des Rindviehes kein Ochsentalg, in der Kartoffelschlempe, welche die Schweine bekommen, kein Schweineschmalz und in dem Futter der Gänse und des Geflügels kein Gänsefett oder Kapaunfett enthalten ist. Die grossen Massen von Fett in dem Körper dieser Thiere erzeugt ihr Organismus, und aus dieser Thatsache, ihrem wahren Werthe nach erkannt, muss geschlossen werden, dass von den Bestandtheilen der genossenen Nahrung eine gewisse Quantität Sauerstoff in irgend einer Form austritt, denn ohne eine solche Ausscheidung von Sauerstoff kann kein Fett aus irgend einem Bestandtheile der Nahrung gebildet werden."

"Nun sind aber in allen fetten Substanzen im Mittel auf

130 Aequivalente Kohlenstoff nur 10 Aequivalente Sauerstoff enthalten."

"Da nun der Kohlenstoff der fetten Bestandtheile des Thierkörpers von den Nahrungsmitteln stammt, indem es keine andere
Quelle giebt, die ihn liefern könnte, so ist klar, in der Voraussetzung, das Fett entstehe aus Albumin, Fibrin oder Casein,
dass für je 120 Aeq. Kohlenstoff, die sich als Fett abgelagert
haben, 26 Aeq. Sauerstoff von den Bestandtheilen dieser Nahrungsmittel austreten müssen; es ist ferner klar, dass, wenn wir
annehmen, das Fett entstehe aus Amylon, 90 Aeq., aus Zucker,
100, und aus Milchzucker, 110 Aeq. Sauerstoff abgeschieden
werden müssen \*)."

V. Es ist in der That so wenig natürlich, anzunehmen, dass ein Mastochse in seinen Nahrungsmitteln das Fett, welches er assimilirt, vorfinde, dass man, ohne eine Menge Psianzen-analysen gemacht zu haben, ohne das Fett überall in bedeutenden Mengen oder selbst in sehr grossen Verhältnissen in den Psianzenorganismen gesehen zu haben, nicht leicht diese Hypothese annimmt.

Aber sie widerstreitet keinesweges, wenn man sich überzeugt hat, wie ich es bei den Untersuchungen gethan habe,
welchen ich die letzten 10 Jahre widmete, dass man in allen
Pflanzen zugleich neutrale stickstoffhaltige und fettige Substanzen
entdecken kann. Ich habe dieses gemeinschaftliche Vorkommen
nicht allein in den Samen, sondern auch in den Blättern und
in den Stengeln gesehen.

So fanden wir uns denn gegen eine gewöhnliche Ansicht, welche wir der Untersuchung und Prüfung unterworfen haben, aufzutreten veranlasst, Dum as vom physiologischen Standpuncte aus, Boussingault durch Betrachtung der Landwirthschaft and ich durch meine Ansichten über die Physiologie der Pflanzen und durch meine Untersuchungen über die Zusammensetzung ihres Gewebes.

Nach jener Ansicht würde sich das Fett vorzüglich in den Blättern bilden und dort oft die Form und die Eigenschaften des Wachses annehmen. Indem es in den Organismus der

<sup>\*)</sup> Die organische Chemie in ihrer Anwendung auf Physiologie and Pathologie. 1842. S. 87.

Pflanzenfresser eingeht, würde das Fett in ihrem Blute unter dem Einflusse des Sauerstoffes eine beginnende Oxydation erleiden, woraus Stearin- und Oleïnsäure, welche man im Talg findet, entstehen würden. Einer neuen Umänderung in den Fleischfressern ausgesetzt, würden diese Substanzen, von Neuem oxydirt, die Margarinsäure erzeugen, welche deren Fett charakterisirt. Endlich könnten diese verschiedenen Körper durch eine noch höhere Oxydation die flüchtigen Fettsäuren erzeugen, welche in dem Blute und dem Schweisse vorkommen.

Allerdings könnte eine vollkommene Verbrennung sie in Kohlensäure und Wasser verändern und sie aus dem Organismus entfernen.

Indem wir so unsern Ausgangspunct von dem Wachse der Blätter nehmen, würden wir es durch die Verdauung in den Chylus der Pflanzenfresser übergehen, in dem Blute sich oxydiren sehen, woraus Stearin und Olein entstehen; dann, eingehend in die Fleischfresser, würde das Stearin von Neuem oxydirt und zu Margarin werden. Endlich, durch eine neue Oxydation würden sich die flüchtigen Säuren als Capronsäure, Caprinsäure, Hircinsäure und Buttersäure bilden.

Wenn demnach die Blätter oder das Futter Stearin, Margarin oder Olein, was sehr oft vorkommt, völlig gebildet enthalten, so können diese Stoffe noch leichter assimilirt werden, indem sie in den Chylus, in das Blut und von da in das Fettgewebe übergehen.

VI. Unter den Eigenschaften der fetten Stoffe muss man eine, welche in der That eine grosse Rolle bei allen diesen Erscheinungen spielt, beachten; diess ist die auflösende Kraft, womit die eine im Verhältnisse zu der andern begabt ist. Es ist diess das Vermögen, sich in allen möglichen Verhältnissen innter Beibehaltung der allgemeinen Eigenschaften zu mischen, welche sie jede einzeln im isolirten Zustande charakterisiren.

So können in dem Magen, in dem Darmcanal, im Chylus voder im Blute sehr verschiedene Fettarten durch ihre innige vormischung gleichartige Verbindungen erzeugen und sich in vorettkügelchen von einer complicirten Zusammensetzung, welche aber bei allen dieselbe ist, theilen.

In die Fettbläschen wird von derselben Zusammensetzung in eine neue und von derjenigen, welche sich schon darin findet,

verschiedene Fettart ohne Schwierigkeit eingehen, da sie in allen Verhältnissen mischbar ist mit der Fettart, welche ihr voranging.

VII. Eine andere Eigenthümlichkeit des Fettes muss noch unsere Aufmerksamkeit auf sich ziehen; es ist diess ihre Un-löslichkeit in Wasser.

In der That, wenn ein Thier eine in Wasser lösliche Substanz verzehrt, so lehrt die Erfahrung, dass diese im Allgemeinen durch eine wirkliche Verbrennung verbraucht wird, welche ihren Kohlenstoff in Kohlensäure und ihren Wasserstoff in Wasser umwandelt, oder dass sie durch den Harn eliminirt wird.

Das Fett kann wohl unter der ersten Form verschwinden, aber so lange es nicht durchaus verändert ist, ist es klar, dass es durch den Urin nicht entfernt wird und dass die Quantität, welche durch den Schweiss entfernt wird, unbedeutend ist. Ihrer Unlöslichkeit wegen bleiben die Fette im Organismus, sobald sie einmal in das Blut oder in die Gewebe eingegangen sind, wo sie ein wirkliches Magazin für Verbrennungsmaterial der Thiere bilden. Diess ist der Hauptgrund, warum die reichlich genährten Thiere fett werden und die hungernden abmagern, indem im ersten Falle sich Fett im Gewebe anhäuft und im zweiten aufgenommen und verbrannt wird.

VIII. Obgleich dieses System sehr einfach ist, so lässt es sich doch mit einer Ansicht in Parallele stellen, welche sich ganz natürlich auf die von Dumas angestellten Untersuchungen stützt, wovon er schon in der Academie eine kurze Ansicht gegeben hat. In der That kann man den Zucker als aus Kohlensäure, Wasser und ölbildendem Gas bestehend ansehen. Nun hindert nichts, dass das ölbildende Gas bei seiner Abscheidung verschiedene Zustände der Dichtigkeit annimmt, und dass es Wasser bindet, um den gewöhnlichen Alkohol, Kartoffelfuseiöl, Aethalalkohol, Margarin u. s. w. zu erzeugen.

Diese verschiedenen Körper, indem sie sich oxydiren, würden die Fettsäuren und hierauf Fette bilden. Seitdem man weiss, dass das Oel des Kartoffelbranntweins sich findet in dem Branntwein der Weintrebern, in dem Kornbranntwein, in dem Branntwein der Runkelrübenmelasse, scheint die Gewissheit, dass dieses Oel ein Product der Gährung des Zuckers sei, ausgemacht \*).

<sup>\*)</sup> Es handelt sich hier um das Oel, dessen Zusammensetzung

# 78 Dumas, Boussingault u. Payen, üb. die Fett-

Um die Möglichkeit einer solchen Umbildung einzusehen, genügt es, folgende Reihe zu betrachten, welche sich aus den am besten analysirten Säuren ergiebt:

Margarinsäure	C <sub>68</sub> H <sub>68</sub> O <sub>4</sub> *)
<b>A</b> eth <b>al</b> säure	$\mathbf{C_{64}H_{64}O_4}$
unbekannt	$\mathbf{C_{60}  H_{60}  O_4}$
<b>M</b> yristicinsä <b>ure</b>	$C_{56} H_{56} O_4$
Cocinsäure	$C_{52} H_{52} O_4$
Laurinsäure	C <sub>48</sub> H <sub>48</sub> O <sub>4</sub>
unbekannt	C <sub>44</sub> H <sub>44</sub> O <sub>4</sub>
unbekannt	$C_{40} H_{40} O_4$
Caprinsäure 🤋	C <sub>36</sub> H <sub>36</sub> O <sub>4</sub>
unbekannt	$C_{32} H_{32} O_4$
Oenanthylsäure	C <sub>28</sub> H <sub>28</sub> O <sub>4</sub>
Capronsäure?	$C_{24}H_{24}O_4$
Baldriansäure	$\mathbf{C_{20}H_{20}O_4}$
Buttersäure?	C <sub>16</sub> H <sub>16</sub> O <sub>4</sub>
unbekannt	C <sub>12</sub> H <sub>12</sub> O <sub>4</sub>
Essigsäure	$C_8$ $H_8$ $O_4$
Ameisensäure	$C_4$ $H_4$ $O_4$
Kohlensäure	$\mathbf{C_4}  \mathbf{O_4}$
Wasser	H <sub>4</sub> O <sub>4</sub> .

Man sieht hieraus, dass, wenn man von der Margarinsäure ausgeht und allmählig H<sub>4</sub> C<sub>4</sub> abzieht, man nach und nach auf die Formel der am besten charakterisirten fetten Säuren trifft. Man kann also die Formeln der fetten Säuren von einander durch eine einfache Verbrennung ableiten.

Es ist übrigens zu bemerken, dass diese Uebergänge von der einen Seite zu anderen entstehen durch Hinwegnahme von C<sub>4</sub>, d. h. des Aequivalentes von Kohlenstoff, so wie es die specifische Wärme dieses Körpers giebt und so wie es neuerdings Gerhardt aufgestellt hat, und durch Hinwegnahme von H<sub>4</sub>, d. h. des Aequivalentes von Wasserstoff, so wie es ebenfalls Gerhardt angenommen hat. Es ist diess ohne allen

einen Alkohol vorstellt, während eine Substanz von der Natur der ätherischen Oele die Ursache des charakteristischen Geruchs des Kartoffelstärkemehls zu sein scheint.

<sup>\*)</sup> C-37,5.

Zweifel ein wichtiger Grund, um diesen Aequivalenten den Vorzug vor denjenigen zu geben, welche man bis jetzt angenommen hat.

Man weiss übrigens, dass die Stearinsäure, welches auch ihre wahre Formel sei, die Eigenschaft hat, sich in Margarinsäure umzuwandeln, sowohl durch Destillation als auch unter dem Einsusse von Salpetersäure.

Es bleibt noch übrig, an diese Formeln die der Oelsäure anzureihen, aber es fragt sich, ob man die wirkliche Zusammensetzung der Oelsäure kennt. Es ist möglich, dass diese Säure einmal in zwei oder mehrere verschiedene Fettsäuren zerlegt werden wird. Wie dem auch sei, so kann man sagen, dass man die Oelsäure von einem Kohlenwasserstoff  $C_{88}H_{88}$  ableiten könnte, welcher Wasserstoff verloren hätte und welcher nun  $C_{88}H_{80}O_5$  oder  $C_{88}H_{84}O_7$  gäbe.

So können alle Fettsäuren, nach Laurent's Ansicht, von einem Kohlenwasserstoffe abstammen. Man gelangt in den meisten Fällen von einer auf die andere, indem man  $C_4H_4$ , d. h. ein wirkliches Aequivalent Kohlenstoff und ein wirkliches Aequivalent Wasserstoff, eliminirt. Die äussersten Grenzen dieser Reihe der Verbrennung sind Kohlensäure  $C_4O_4$  und Wasser  $H_4O_4$ .

Die Stearinsäure, das Wachs, das Cerosin würden höbere Producte in der Reihe sein als Margarinsäure und die folgenden und könnten daher dieselben durch Oxydation erzeugen.

1X. Kommt man andrerseits auf die Zusammensetzung des Traubenzuckers zurück, wie sie aus den Versuchen von Pé-ligot bervorgeht, so findet man, dass dieser Körper

C48 H56 O28

enthält, was man sich auf folgende Weise vorstellen kann:

Kohlensäure

C<sub>16</sub> O<sub>16</sub>

Wasser

H24 012

Kohlenwasserstoff C<sub>32</sub> H<sub>32</sub>.

Bei der geistigen Gährung sieht man, dass der Kohlenwasserstoff  $C_{32}$   $H_{33}$  sich mit  $H_{16}$   $O_8$  verbindet und 4 At. Alkohol giebt, von welchen jedes

C<sub>8</sub> H<sub>13</sub> O<sub>2</sub>

enthält.

Kurz, den Zucker kann man sich aus Kohlensäure, Wasser und einem Kohlenwasserstoff zusammengesetzt vorstellen. Alle

# 74 Dumas, Boussingault u. Payen, üb. die Fett-

Fettsäuren lassen sich durch einen Kohlenwasserstoff, mit Sauerstoff vereinigt, darstellen. Der Zucker kann durch Gährung wenigstens zwei dieser Säuren, Essigsäure und Valeriansäure oder ihre respectiven Alkohole, nämlich den gewöhnlichen Alkohol und das Kartoffelfuselöl, erzeugen.

X. Wenn man so von der Margarinsäure  $C_{68}$   $H_{68}$   $O_4$  ausgeht, so lässt man den Sauerstoff constant und es reicht hin, jedesmal  $C_4$   $H_4$  zu verbrennen oder auszuscheiden, um beinabe die ganze Reihe der Fettsäuren zu erhalten.

Oder wenn man von dem Kohlenwasserstoff C<sub>4</sub> H<sub>4</sub> ausgelt, der von dem Zucker herkommen kann, so genügt es, eine grössere oder kleinere Anzahl Molecüle desselben zu condensires, um verschiedene Kohlenwasserstoffe zu bilden, welche fähig sind, durch Vereinigung mit 4 At. Sauerstoff die vorzüglichstenbekannten Fettsäuren, und durch Vereinigung mit 2 At. Wannt die diesen Säuren entsprechenden Alkohole zu bilden, was bei der Bildung des Kartoffelfuselöls vorkommt.

XI. Wenn der im Zucker angenommene Kohlenwasserstoff  $C_{32}$   $H_{32}$  sich nicht zerlegte, so würde mit ihm erhalten:

unbekannter Alkohol  $C_{32}H_{36}O_2$  unbekannte Säure  $C_{32}H_{32}O_4$ .

Man sieht übrigens, dass man durch das Zerfallen diese Kohlenwasserstoffes erhalten kann:

> Valerianalkohol  $C_{20} H_{20} O_2$ Baldriansäure  $C_{20} H_{20} O_4$ ,

oder besser:

gewöhnlichen Alkohol  $C_8 H_{12} O_2$ Essigsäure  $C_8 H_8 O_4$ .

Wenn man andererseits sieht, mit welcher Leichtigkeit sich das Cyan  $C_4 N_2$  zu den Formen  $C_8 N_4$ ,  $C_{12} N_6$  in den knallsauren und cyanursauren Salzen condensirt, so kann man auch schliessen, dass sich der Kohlenwasserstoff  $C_{32} H_{32}$ , den wir oben vom Zucker ableiteten, ebenfalls condensiren und  $C_{64} H_{64}$  und sogar  $C_{96} H_{96}$ , so wie dem zufolge auch alle Zwischenstufen hervorbringen und alle bekannten Fettsäuren und die ihnen entsprechenden Alkohole erzeugen kann.

XII. Um noch auf eine deutlichere und allgemeinere Art diese zwei Reihen von Erscheinungen auszudrücken, wollen

wir durch x die Molecüle  $C_4H_4$  vorstellen; man sieht, dass, wenn man nach und nach 1, 2, 3, ... 17x verbrennt, so wird man von der Formel  $O_4x_{17}$ , welche die Margarinsäure vorstellt und wobel man  $O_4$  constant lässt, zu den Formeln:

O<sub>4</sub>, x<sub>17</sub>, x<sub>16</sub>, x<sub>15</sub>, x<sub>14</sub>, x<sub>13</sub>, ... x<sub>3</sub>, x<sub>2</sub>, x<sub>1</sub>
gelangen, welche beinahe die Reihe der Fettsäuren vollständig
vorstellen.

Oder, wenn x das Methylen vorstellt, so wird man, indem sich 1,2,3,... 16,17 Atome Methylen condensiren, um sich mit  $O_4$ , welches constant bleibt, zu vereinigen:

 $x_1, x_2, x_3, x_4, \dots x_{16}, x_{17}, O_4,$  welches ebenfalls die Reihe der Fettsäuren vorstellt, erhalten.

So kann man, wenn man vom Wachs ausgeht, durch theilweise Verbrennung der Stearinsäure Margarinsäure, Aethalsäure u. s. w. bis zur Essigsäure und Ameisensäure daraus ableiten.

Geht man vom Methylen aus, so kann man nicht nur die Ameisensäure erzeugen, sondern durch verhältnissmässige Condensation des Methylens auch die Bildung der Essigsäure, Phocensäure, Aethalsäure, Margarinsäure u. s. w. einsehen. Es genügt zu diesem Zwecke, das Methylen zu finden, und nichts ist besser geeignet als der Traubenzucker, dergleichen zu liefern, weil er sich in Methylen, Kohlensäure und Wasser zerlegen kann.

Wir sind sogar sehr geneigt zu glauben, dass dieses Phänomen in den Pflanzen vorkommt, wenn man den Zucker der Stengel in dem Maasse verschwinden sieht, als sich die Frucht mit viel fetter Substanz, welche man so häufig angesammelt findet, bereichert.

Es ist daher möglich, dass der Zucker bei der Verdauung, indem er ein ähnliches oder condensirteres Oel erzeugt, bei der Fettbildung der Pflanzenfresser in's Mittel tritt; vom chemischen Standpuncte aus betrachtet, steht diesem Ausdrucke wenigstens nichts entgegen.

Zu bemerken ist, dass sich bei der Verdauung ganz natürlich diese besondere Gährung des Zuckers einstellen würde. In der That sind die Apparate, durch welche unsere Nahrung in das Blut gelangt, ausnehmend geeignet, alle gebildete Fette unseren. Eine der auffälligsten Eigenthümlichkeiten der Verdauung besteht ganz eigentlich in dieser Absorption, welche durch die Chylusgefässe geschieht und welche die Aufmerksamkeit dermaassen auf sich gezogen hat, dass man neuerdings
entdecken musste, dass der Magen auch eine grosse Rolle bei
der Verdauung spiele, indem er einen Weg darbietet, auf dem
alle löslichen Nahrungsmittel mit Hülfe der venösen Absorption
in das Blut gelangen. Andererseits erscheint das immer sehr
an Sauerstoff reiche Blut minder geeignet für die Hervorbringung
der Erscheinungen, welche nichts mit der Verbrennung, die in
seiner Masse geschieht, gemein haben.

XIII. So bilden sich zwei Grundansichten über den Ursprung des Fettes in den Thieren.

Die eine von ihnen betrachtet das Fett als präexistirend in den Nahrungsmitteln oder höchstens als fähig, sich in dem Magen zu bilden, wo die Nahrungsmittel noch ausser dem Bereicht des thierischen Organismus sind.

Zufolge der andern Ansicht erzeugen sich die fetten Substanzen in dem Blute selbst unter dem Einflusse der innersten Kräfte des thierischen Lebens und abhängig von den wesentlichsten Erscheinungen des Thierlebens.

Im ersten Falle würde die Erzeugung des Fettes eines Ueberschuss der Nahrung durch eine dem Thiere unzugehörige und den allgemeinsten Gesetzen seiner Oekonomie fremde Erscheinung benutzen. Im zweiten Falle müsste man im Gegentheile einen der wesentlichsten Grundzüge des thierischen Lebens in dieser Fähigkeit sehen, welche die Thiere hätten, in dem Blute selbst ihre Nahrungsmittel in Fett umzuwandeln, um sie im Fettgewebe aufzubewahren.

Wie dem auch sei, so geben wir für jetzt zu, dass das Thier sich von schon gebildetem Fett ernährt, und wir werden ferner untersuchen, ob es fähig ist, dasselbe in besonderen Fällen auf Kosten der zuckerhaltigen Stoffe hervorzubringen.

Demnach lassen wir jene frühere Meinung nicht zu, welche in der Bildung des Fettes das Resultat eines zusammengesetzten Vorganges sehen würde, wo alle Stoffe der Organe und des Blutes dazu bestimmt sein könnten, damit das Thier daselbst den für diese Bildung nöthigen Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff fände.

Ferner lassen wir die von Liebig veröffentlichte Ansicht nicht zu, welche sich sehr der vorhergehenden nähert, da er

annimmt, dass Fibrin, Albumin, Casein, Gummi u. s. w. als Stoffe für die Erzeugung des Fettes durch Abgabe von Sauer-stoff dienen können.

Unsere Ansichten sind demnach vollkommen von denen Liebig's verschieden, 1) darin, dass wir die Thiere als im Allgemeinen unfähig, das Fett in ihrem Organismus zu bilden, ansehen, während er glaubt, dass die Pflanzenfresser vollkommen zu diesem Zwecke organisirt sind; 2) darin, dass er annimmt, dass das Fett sich in dem Organismus und mit den Stoffen des Blutes bilde, während wir annehmen, dass es vollkommen gebildet in den Nahrungsmitteln vorhanden sei. Unserer Ansicht nach könnte es höchstens in dem Magen in einigen besonderen Fällen, welche unserer Beobachtung entzogen sind, durch eine besondere Gährung des Zuckers entstehen.

XIV. Wir werden uns nicht lange bei der Frage aufhalten, ob Fibrin, Albumin, Casein zur Fettbildung dienen können der nicht. Liebig selbst scheint diese Ansicht verlassen zu haben, welche sich auf keine Thatsache stützt.

Aber es ist indessen nothwendig, von der Art und Weise zu sprechen, wie Liebig das Fett aus dem Zucker herleitet, denn sie unterscheidet sich sehr von der unsrigen. In der That würde nach seiner Meinung der Zucker, welcher

240 At. Kohlenstoff,

220 - Wasserstoff

und

110 - Sauerstoff

enthält, ungefähr

100 At. Sauerstoff

verlieren und so ein neutrales Fett geben, welches ungefähr

240 At. Kohlenstoff,

220 - Wasserstoff

bau

10 - Sauerstoff

enthält, indem die ausgeschiedenen 100 At. Sauerstoff entweder zur Verbrennung eines andern Theiles der Nahrung oder eines Theiles des Zuckers selbst verwandt werden.

Es ist uns unbegreiflich, wie der Zucker einen neutralen stoff, welcher eine Fettsäure und Glycerin enthält, durch einen solchen Vorgang bilden könne. Wir begreifen wohl, dass man könne daraus Kohlenwasserstoffe ableiten, ihre Alkohole, ibre

Säuren, aber wir wissen nicht, wie das Glycerin daraus herkomme, und noch weniger, wie es sich gerade in dem Verbältnisse, wie es zur Neutralisation der Fettsäuren nöthig ist, bildet.

XV. Es ist jedoch nicht möglich, die Anhäufung des Fetten in den fleischfressenden Thieren anders zu erklären, als indemman annimmt, dass es von den Pflanzenfressern kommt. Aben wenn es sich um diese letzteren handelt, so kann man, indemman annimmt, dass sie dasjenige, welches die Pflanzen enthalten, benutzen, vermuthen, dass sie eine bestimmte Quantität bilden, mit Hülfe einer besondern Gährung des Zuckers, welcher einen Theil ihrer Nahrungsmittel ausmacht.

Diese letzte Ansicht wird sogar natürlicher, haben wir gesagt, wenn man sieht, dass die zuckerhaltigen Säfte ihren Zucker in dem Augenblicke verlieren, wo die Blüthe und des Frucht sich bilden, als wenn der Zucker der Säfte die Oele und das Fett, welches man in den Früchten und in den Samen findet, bildete.

Wenn wir, ungeachtet der für die Vermittelung des Zuckers bei der Bildung des Fettes in den Thieren günstigen Voraussetzungen, eine entgegengesetzte Ansicht angenommen haben, so geschieht diess, weil die Thatsachen uns im vollkommenen Einklange mit dieser zu stehen schienen und ganz entgegengesetzt der Hypothese, welche den Zucker bei der Bereitung des Fettes eine wesentliche Rolle spielen lässt.

Indessen stützt sich diese Ansicht, gegen die wir uns erheben, auf zwei aller unserer Aufmerksamkeit würdige Versuche, wegen der Namen der Beobachter, von denen sie herrühren, und wegen der Folgen, die daraus hervorgehen.

Die erste Thatsache ist von Huber beobachtet worden und bezieht sich auf die Bienen. Die zweite gehört Liebig an; sie bezieht sich auf das Mästen der Gänse.

XVI. Huber hat in der That gefunden, dass die mit Honig oder sogar mit Zucker ernährten Bienen das Vermögen besitzen, lange Zeit Wachs zu liefern; er schätzt selbst die Quantität des Wachses, welche der Zucker liefern kann. Alle Physiologen und Chemiker haben die Resultate Huber's wiederholt, ohne sie zu untersuchen, und haben mit ihm angenommen, dass das Wachs sich in den Bienen bilde bei der

Fordauung mit irgend welchem Nahrungsmittel, zum Beispiel mit Zucker.

Wir würden geneigt sein zu glauben, dass es sich hier mit einer Biene verhält wie mit einer Amme. Wenn letztere ihren Nahrungsmitteln das Fett und das Protein, dessen milch bedarf, findet, so erzeugt sie die Milch für ihren mugling und ihre Gesundheit leidet nicht darunter. Wenn man die im Gegentheile ganz oder theilweise der fetten oder albuminden Nahrungsmittel beraubt, so bringt sie ohne Zweifel Milch mervor, aber sie magert ab, und die Milch bildet sich auf Kosten ihrer eignen Substanz.

Wenn man sich nicht darauf beschränken wollte, zu unersuchen, ob die mit Zucker ernährten Bienen Wachskuchen
bifden, und wenn man im Gegentheile suchen wollte, wie viel
mater dem Einflusse eines solchen Mittels sie an Gewicht verlieren, wie viel sie an Fett verlieren, so würde man wahrscheinlich zu einem Schlusse kommen, welcher dem von Huber
manz entgegengesetzt ist.

Die Bienen fahren fort, während dieser Zeit mehr oder weniger mit ihrem eignen Fett vermischtes Wachs zu liefern, wenn sie blos zuckerhaltige Nahrung erhalten, ihr Wachs wird jedoch mehr und mehr flüssig wegen der Beimengung von Stearin oder Olein, was Huber bestätigt hat. Aber ohne Zweifel vermindert sich unter diesen Verhältnissen ihre Masse auf eine merkliche Art. Es ist diess ein Gegenstand, welcher gegenwärtig einen unserer Mitarbeiter, Hrn. Ed wards, beschäftigt, und obgleich sich bedeutende Schwierigkeiten gezeigt haben, so dürfen wir glauben, dass sie für ihn nicht unübersteiglich sein werden.

XVII. Liebig drückt sich bei dieser Gelegenheit in einer neuen Abhandlung folgendermaassen aus:

"Eine magere Gans, welche 2 Kilogr. wiegt, nimmt in 26 Tagen um 2,50 Kilogr. zu, während welcher man ihr zur Mästung 12 Kilogr. Maïs giebt; am Ende dieser Zeit kann man daraus 1,75 Kilogr. Fett ziehen. Es ist evident, dass das Fett sich nicht ganz gebildet in der Nahrung vorfindet, denn diese enthält nicht ½1000 Fett oder ähnliche Stoffe."

Wir sind überzeugt, dass diese Erfahrung über die Mästung der Gänse vollkommen richtig ist, denn seine Angaben stimmen

80 Dumas, Boussingault u. Payen, üb. die Fett-

ganz mit dem überein, was wir über die zu Strassburg, Dijn u.s.w. gemachten Erfahrungen wissen.

Aber wir begreisen nicht, wie Liebig\*) hat übersehen können, dass der Maïs etwas-Anderes als Stärkemehl enthalte, wennes hinreicht, den Maïs mit Wasser zu zerreiben, um eine vellekommene Emulsion zu machen, wenn endlich die schon von einem von uns \*\*) veröffentlichte Analyse des Maïs solgende Besultate gegeben hat, als:

in Wasser von 100° unlösliche	11,66
	11.66
stickstoffhaltige Substanzen	, _
fettes Oel	8,75
Holzfaser	6,17
Dextrin und Zucker	0,44
lösliche stickstoffhaltige Substanz	0,60
lösliche Salze von Kali, Natron, Kalk,	·
phosphorsaurer Kalk, Kieselsäure,	
Eisenoxyd, Schwefel, ätherisches	
Oel, Farbstoff	1,20
<b>1</b>	00,00.

XVIII. Um jeden der Samentheile besser kennen zu lernen, lässt man die Maïskörner 3 Stunden lang in kaltem Wasser aufquellen, darauf nimmt man mit Vorsicht das Episperm weg; dann schneidet man mit einem Längendurchschnitt in der Axe der Radicula das Samenkorn in zwei Theile, trenst das Perisperm ab, befreit den Embryo von dem Embryonarkörper und stellt so den letztern frei dar.

Die ersten Producte dieser Zerlegung, nach dem Austrocknen gewogen, geben:

das	<b>E</b> pisperm	6,00
das	Perisperm	79,95
der	Embryonarkörper	12,53
der	Embryo	1,52
	•	100,00.

<sup>\*)</sup> Histoire naturelle agricole et économique du mais, par Bonafous. 1836.

<sup>\*\*)</sup> Vergl. dagegen dieses Journ. Bd. XXVIII. 246.

- 1

- 1) Des Episperm zeigt 47,5 p.C. Helzfaser.
- 2) Das Perisperm, welches 0,8 des Gewichtes vom Samenern bildet, enthält:

Stärkemeh!		80,00
stickstoffhaltige	Substanz	13,03
Holzfaser		2,90
Oel		1,55
Salze etc.		2,52
	1	100,00.

So hat eich in dem Perisperm das Verhältniss der Stärke adeutender gefunden, das der Holzsaser geringer und das ce Oels bedeutend niedriger als in den Producten der allgeeinen Analyse.

- 3) Der Embryonarkörper enthält 63 p.C. Oel, ein bedeuend beträchtlicheres Verhältniss als das, welches man in dem 'erisperm und in den anderen Theilen des Samenkornes gefunden atte.
- 4) Endlich, in dem Embryo herrscht die stickstoffhaltige ubstanz, welche zum grössten Theil in kochendem Wasser nlöslich ist, so bedeutend vor, dass dieser Körper, geglüht, geidezu reichliche Dämpfe von Ammoniak entwickelte; die holige Substanz (Cellulose) betrug nur 0,6. Also

die Holzfaser herrscht im die Stärke und die stickstoffhal-

tigen Stoffe im Perisperm, die stickstoffhaltigen Stoffe im Embryo,

das Oel im Embryonarkörper

II.

In ökonomischer Hinsicht nimmt der Maïs nach dieser Zuummensetzung den ersten Rang unter den Getreidearten ein, td in der That, ausser seinem Gehalt an stickstoffhaltiger Marie, welcher beinahe dem der Samenkörner, die deren m meisten enthalten, gleich ist, kommt noch ein süsses und eniessbares Oel, welches er in so bedeutender Menge enthält, u den eraäbrenden Bigenschaften. Demnach vereinigen weige Naturproducte besser als der Maïs die für die Ernährung es Menschen und der Thiere nothwendigen Bestandtheile.

Das Gewebe des Samenkornes gestattet übrigens, von gerissen gebräuchlichen Operationen sich Rechenschaft zu geben; Journ. f. prakt. Chemie. XXX. 2.

6

wenn man zum Beispiel den Maïs auf dem Ofen trocknen länt, verändert sich sein Geschmack und wird angenehmer, weil das Oel durch Infiltration in den stärkemehlhaltigen Theil, welcher den Cotyledon umgiebt, sich verbreitet; daraus kommt dem eine Art freiwilliger Würze durch die Vereinigung zweier Substanzen, deren jede für sich einen weniger angenehmen Geschmack hatte. Man kann durch die Oxydation oder das Raszigwerden des Oels das Verderben des Maïsmehles besser erklären, als das des Getreides, und einsehen, auf welche Weise man diese Art des Verderbens aufhält, wenn man die Getreidekörner aufbewahrt, ohne sie zu mahlen. Das Oel ist dann beinahe vollkommen vor der Berührung der Luft durch die Decke der Körner geschützt.

Diese Decke ist sehr wenig durchdringlich, so dass die Frucht beim Erhitzen hestig mit Explosion ausplatzt und das ausgequollene und schneesibnliche Perisperm blosslegt, sobald der Damps, welcher unter einem ziemlich starken Druck zurückgehalten wurde, sich entwickeln kann.

XIX. 0,446 Gr. Mehl von Maïs von Jandrey bei Dôle, Département Jura, haben übrigens gegeben 7,25 Cb. C. Stickstoff bei 22° C. und 0,7634 Barometerstand, das Gas über Wasser gemessen. Berechnet man Wasser und Asche, so sindet mai als Bestandtheile des Maïs:

13,042 p.C. Wasser,

2,077 - - Asche,

1,625 -- Stickstoff in dem Mehle in normalen - Zustande,

1,850 - - Stickstoff in dem Mehle im trocknen Zustande,

1,882 - - Stickstoff in der organischen Substantides Mehles.

Er enthält 12 p. C. stickstoffhaltige nährende Bestand-

Maïs aus der Lombardei (Zea rostrata). 7 Maïskörner: welche 0,918 Gr. wogen, gaben:

Perisperm 0,835 90,068 Embryonen 0,082 9,932 0,917 100,000. 1 Gr. derselben Frucht lieferte als Oel 0,078 Gr. oder 7,80 p.C.

Grosser weisser Maïs, bei Paris erbaut. 7 Samenkörner, welche 3,613 Gr. wogen, gaben:

Perisperm 2,340 oder 89,586 Embryonen 0,272 - 10,414 2,612 100,000.

1 Gr. dieser Früchte gab an Fett 81 Milligr. oder 8,1 p.C.

Indem wir mit neuen Proben aus dem Handel eine vollständige Analyse wiederholten, erhielten wir:

Stärkemehl 71,0

stickstoffhaltige Stoffe 12,0 in 3 verschiedenen

Zuständen,

Fett 8,7 das eine fest, das andere flüssig,

Zellstoff 5,8 Dextrin und Zucker 0,5

Farbstoff 0,05 löslich in Aether,

Oel u. Alkohol,

Salze 2,00 100,05.

Neue Versuche, welche alle diese Thatsachen bestätigen, kaben endlich bewiesen, dass das Fett des Maïs sich immer sehr nahe in der Menge von 7,5 bis 9,0 p.C. zeigt.

Obgleich man demnach in den Archiven der Wissenschaft alte Analysen findet, wie die von Lespes und Gohram, in welchen der Gegenwart eines Oels in dieser Frucht keine Erwähnung geschieht, so glauben wir doch versichern zu können, dass es keinen Maïs ohne Oel giebt und dass die Beobachter, welche dessen Gegenwart verkannt haben, in ihrer Behandlung in ihrer Behandlung in Wasser, Oel und Stärke nur dieses Product übersehen haben.

XX. Endlich ist die völlige Abwesenheit des Oels in dem Maïs ganz und gar unzulässig; um sich davon zu überzeugen, reicht es hin, die Frage von physiologischem Standpuncte zu betrachten.

In der That, alle mit dem Maïs analogen Samenkörner enthalten Fett in grösserer oder geringerer Quantität; die folgenden Beispiele beweisen diess.

# 84 Dumas, Boussingault u. Payen, üb. die Fett-

Reis. Zunächst werden wir die chemische Zusammensetzung und die Structur des Reises angeben, einer der Cerealien, welche am wenigsten Fett enthalten und in welcher man sonst sehr wenig stickstoffbaltige Materie vermuthete\*).

Der Reis enthält wenigstens das Doppelte der grössten Menge stickstoffhaltiger Substanz, welche man bisher darin annahm, und diess erklärt besser, als man es bisher konnte, seine nährende Kraft.

Am untern Theile der mechanisch von ihrer holzigen Hülle befreiten Frucht beobachtet man einen kleinen Embrye, welcher 0,029 des ganzen Gewichtes ausmacht und welcher grösstentheils aus vegetabilischem Gewebe, aus einer unlöslichen stickstoffhaltigen Substanz, aus einer in kaltem und kochendem Wasser löslichen stickstoffhaltigen Substanz und aus einem Fett hesteht; dieser Embryo fehlt gewöhnlich in den Körnern des verkäuflichen Reises.

Der getrocknete Kern ist zusammengesetzt aus folgenden Stoffen:

Stärke	87,52	bis	86,55
vegetabilisches Gewebe	3,44	-	3,00
unlösliche stickstoffhaltige	·		•
Substanz	6,89	_	7,90
lösliche stickstoffhaltige Sub-	•		,
stanz ·	1,30	-	0,80
Dextrin und Zucker	0,50	_	0,53
fettes Oel	0,85		1,00
phosphorsaurer Kalk, phosphor-	•		·
saures Kali, Chlorkalium,			
Kalk- und Kalisalze, orga-			
nische Säuren, Spuren von			
Schwefel, ätherisches Oel,			
freie Säure	0,50	-	0,22
1	00,00	1	00,00.

Man zieht leicht den grössten Theil der stickstoffhaltigen Substanz aus, indem man das mit kaltem Wasser zerriebene

<sup>\*)</sup> Der erste Theil dieser Analysen von Reis wurde von einem von uns mitgetheilt und 1836 im Traite de chimie von Thénard veröffentlicht.

Relation mit dem 50fachen seines Gewichtes warmen Wassers von 90° behandelt und dazu eine Lösung von Diastase in entsprechender Menge hinzufügt. Der Rückstand dieser Bekandlung; welcher besonders die unlösliche stickstoffhaltige Substanz
und das vegetabilische Gewebe enthält, giebt unmittelbar beim
Erhitzen ammoniakalische Dämpfe; man scheidet übrigens die
stickstoffhaltige Substanz durch schwache Kalilösung davon ab.

Der Reis (oder vielmehr das Perisperm), wie man ihn im Handel verkauft, enthält, je nach der Feuchtigkeit des Aufbewahrungsortes, verschiedene Wassermengen; gewöhnlich enthält er zwischen 0,08 und 0,20; er verdankt seine Halbdurchsichtigkeit dem Wasser, denn er wird durch Austrecknen underchsichtig.

So viel wie möglich in dem luftleeren Raume oder an der trocknen Luft ausgetrocknet, absorbiren die in Wasser von 20° eingetauchten Reiskörner schnell diese Flüssigkeit, blähen sich auf und zerfallen; es ist diess ein leichtes Mittel, den zur Nahrung dienenden Reis zu zerkleinern. Will man im Gegentheile ein bedeutendes Volumen für die Körner haben, so genügt es, sie mit kaltem Wasser anzufeuchten und darauf in einen Ueberschuss von siedendem Wasser zu werfen.

Die anatomische Analyse des Reises von Piemont hat uns folgende Resultate gegeben:

**20** Körner wiegen Perisperm 454,5 Milligr. od. 99,0 p. C. 0,459 Gr.  $\implies$  (Embryonen 4,6 - - 1,0 - - 100,0.

Die Elementaranalyse des Reises:

normale Substanz 0,610 Gr.

2,147 Gr., bei 100° ge-

trocknet, verloren 0,3125 Gr. od. 14,55 p.C.

Asche der getrockneten

Substanz = 0,0051 - 0,51 - 0

Stickstoff 8 Cb. C. Druck 76,6 Mm.

Temperatur 17,5°,

woraus man für den Reis im Normalzustande 1,55 Stickstoff ableitet, welcher 10 p. C. der stickstoffhaltigen Substanz ausmacht.

Nicht getrockneter gepulverter Hafer. 3,300 p. C. Fett.

# 86 Dumas, Boussingault u. Payen, üb. die Fett-

Zerstossenes Korn. 1 Gr. gab 17,5 Milligr. oder 1,75 p. C. schön orangegelbes Fett.

XXI. Schwerer afrikanischer Weizen. Die zerstossene, hierauf mit Aether behandelte Frucht gab auf 1 Gr. 0,021 Gr. Fett oder 2,1 p.C.

Um mit dem Maïs diesen Weizen zu vergleichen, der übrigens an fetter Substanz reicher als der Reis und das Korn ist, muss man weiter gehen und dieser Massenanalyse eine zweckmässig ausgeführte anatomische Analyse vorausgehen lassen. Hier folgen die Resultate:

 Perisperm
 917 oder 98,60%

 Cotyledon u. Embryonarkörper
 13 - 1,398

 930
 100,000.

Man sieht, dass in diesem Weizen das Gewicht des Embryo's, auf die ganze Masse der Frucht bezogen, siebenmal kleiner ist als in den Früchten des Maïs.

Nimmt man an, wie wir oben für den Maïs gesehen haben, dass der Embryo in dem Weizen 60 p.C. Oel enthalte, so wird man in dem Maïs 6 p.C. Maïsöl haben, das aus dem Embryo stammt, und nur 0,7 p.C. für den Weizen.

Diese setten Substanzen sind überall in dem Weizen, selbst in dem der heissen Länder, in grösserer Menge enthalten; solgendes Beispiel beweist es.

Weizen von Venezuela, geerntet an der Grenze der Weizencultur. 1 Gr. gab 26 Milligr. oder 2,6 p.C. Fett.

Hier folgt die Stickstoffbestimmung dieses Weizens:

Angewandte normale Substanz 0,547 oder getrocknet 0,484.

Gas 12,75 Cb. C. Druck 0,7665 Mm.

Temperatur 14,75°

Stickstoff 2,750 p.C. im normalen Zustande.

Zusammensetzung: 88,483 - - trockner Weizen,

11,517 - - Wasser.

100 Th., bei 100° im luftleeren Raume getrocknet, enthalten daher 3,108 Stickstoff.

XXII. Wir werden sogleich diese Angaben vervollständigen, indem wir zeigen, wie viel Fett sich in dem gewöhnlichen Weizen unseres Klima's vertheilt findet. Wir analysirten

Mehl, die feine Kleie und die grobe Kleie für sich, wie aus der Mühle kommen.

Nach dieser Behandlung mit Aether wurden die Rückstände rocknet, und gefunden:

Mehl 0,846 (genommen 1 Gr.) feine Kleie 0,818 grobe Kleie 0,815.

Wenn man jetzt die Quantität Wasser und Fett hinzufügt, lehe in diesen Substanzen vor der Behandlung mit Aether halten war, so hat man:

Analyse der groben Kleie im normalen Zustande (getrockim luftleeren Raume). 0,573 Substanz gaben 16,25 Cb.C. ckstoff bei 15° und 0,7673 Barometerstand, woraus man ert, indem man Wasser und Asche mit in Rechnung bringt: 13,060 p.C. Wasser,

7,295 - - Asche,

3,355 - Stickstoff in der getrockneten Kleie,

3,619 - - Stickstoff in der getrockneten Kleie, die mineralischen Sübstanzen abgezogen,

2,898 - - Stickstoff in der normalen Kleie.

XXIII. Man findet also in den Früchten der Gramineen überall Oel, nur ungleich vertheilt; der Embryo enthält viei, die Rinde weniger und der mehlige Theil noch weniger.

Man wird daher nicht erstaunen, dass wir, da wir wissen, ass der Maïs sehr reich an Fett ist, aus seiner so häufigen und so vortheilhaften Anwendung bei dem Mästen der Thiere diese Ueberzeugung erlangt haben, dass es seine fette Substanz ist, durch welche dieses Getreide mästet, während Liebig, überzeugt, dass der Maïs keine öligen Steffe enthält, den entgegengesetzten Schluss von seiner Anwendung zieht und im Stärkemehl des Maïs den Ursprung des Fettes der Thiere, welche sich davon nähren, sieht.

Wir sind vollkommen versichert, dass, wenn sich Jemand die Mühe nimmt, die Analyse des Maïs zu wiederholen, er wie wir finden wird, dass er fast 9 p.C. Oel enthalte. Diese Menge wird weniger ausserordentlich erscheinen, wenn wir uns zurückrufen, dass der Embryo des Getreides stets sehr reich an Oel ist, dass der des Maïs besonders zwei Drittel seines Gewichtes davon enthält, und dass dieser Embryo, in Bezug auf die Frucht, in dem Maïs voluminöser ist als in den anderen Getreidearten, wie es auch schon Rich ard sehr wohl bemerkt hatte. Seitdem ist nichts leichter, als das Fettwerden durch Gebrauch dieser Nahrung zu erklären.

Es ist ganz evident, dass die mästende Kraft des so häufig angewandten Maïs nichts Erstaunliches mehr hat und dass die einfachste Weise, sie zu erklären, darin besteht, dass man annimmt, dass seine fettige Substanz als solche in die Thiere, welche sich davon nähren, übergehe und sie sich mehr oder weniger verändert dort ablagert.

XXIV. Aber von dem Gesichtspuncte, der uns leitet, aus betrachtet, muss man sich auch Rechenschaft von der nährenden Kraft gewisser, ganz bestimmt an fetten Stoffen ärmerer Substanzen geben.

So ist es in der That sehr leicht zu beweisen, dass eine it genährte Knh, wenn sie 100 Kilogr. trecknes Heu frisst, Lir. Milch liefert, welche ungefähr 1,5 Kilogr. Butter entliten. Wenn unsere Ansichten gegründet sind, so müssen rim trocknen Heu 1,5 p. C. Fett, welches fähig ist, Butter erzeugen, finden. Nun hat uns die Analyse von verschienen Proben zuerst 1,875 bis 2 Hunderttheile gegeben, und r haben bei vollständigerem Erschöpfen durch starkes Zerben und bei einer zweiten Behandlung mit Aether 3 bis 4 C. erhalten.

Boussing au it wurde, ohne von unseren Versuchen Kennts zu haben, durch dieselben Ansichten bewogen, dieselben Versuchen zu haben, durch dieselben Ansichten bewogen, dieselben Versuche anzustellen. Das Heu und das Grummet von guter Benaffenheit gaben ihm ungefähr 2 p.C. Fett. Bei zwei Pronom in der Blüthe geschnittenem Klee etieg das Verhältniss n 3 zu 4 p.C.

Man kann daher behaupten, indem man sich auf die allmeine Erfahrung der Landwirthe stützt, dass das von einer
sikenden Kuh consumirte Heu mehr Fett enthält als die Milch,
siche sie liefert. Nichts veranlasst uns daher, dieses Thier
s fähig zu betrachten, das Fett seiner Milch erzeugen zu
enen, und Alles weist darauf hin, zu glauben, dass sie es aus
ren Nahrungsstoffen genommen hat.

XXV. Um sich genaue Rechenschaft von den in dieser Bezieing durch verschiedene Nahrung erzeugten Resultaten zu geben, zesten wir Analysen von verschiedenen Futterarten anstellen. ier folgen einige unserer Resultate.

Stroh von afrikanischem Weizen. Markiger Halm, Achre it langen Haaren, volle, glatte, durchscheinende Körner.

Die verschiedenen Theile des Strohes wurden für sich anasirt. Wir theilten es in drei Theile:

- 1) Unterer Theil, 0,25 der Länge, 1 Gr.
  gab: Fett, durch Aether und ein Gemisch
  von Aether und Alkohol gelöst 0,031 Gr.
- 2) Oberer Theil, 0,25 der Länge, von der Aehre aus gerechnet, auf dieselbe Art hehandelt, gab an fetter Substanz 0,035 Gr.
- 9) Mittlerer Theil desselben Strohes, eben so behandelt, gab an fetter Substanz 0,032 Gr.

# 90 Dumas, Boussingault u. Payen, üb. die Fett-

Auf 100 Theile würde das Mittel dieser 8 Analyses mittel 3,2 p. C. geben.

Weizenstroh aus der Gegend von Paris. 1 Gr. gab Milligr. harziges, schwach golb gefärbtes Fett, d. i. 2,40 p.C.

Frische Luzerne. 3 Halme, Blätter und Blüthen gaben:

70 Wasser

80 trockne Substanz (im luftleeren Raume getrocknet)

100.

1,313 feuchte Luzerne gaben 12 Cubikcentimeter Sticks stoff bei 21° und 0,7695 Mm. B.; das ist:

1,053 p.C. Stickstoff.

0,414 trockne Luzerne gaben 13,50 Cubikcent. Stickstef bei 21° und 0,7696 Mm.; das giebt:

3,685 p.C. Stickstoff in der trocknen Luzerne,

1,053 - - Stickstoff in der frischen Luzerne.

Diess kommt darauf zurück, dass die frische Luzerne 6 p. C. und die trockne Luzerne 23 p.C. nabrhafte stickstoffhaltige Suit stanz enthält.

1 Gr. Luzerne gab 0,035 Gr. grüne harzige fette Substant oder 3,05 p. C.

Haferstroh. 1 Gr. gab 51 Milligr. dunkelgelbes harziges Fett, das ist 5,10 p.C.

Mehl von weissen Bohnen. 1 Gr. gab 20 Milligr. duskelgelbes Fett, das giebt 2,0 p. C.

Runkelrüben. Getrocknete Substanz 14,83 p.C. Die getrocknete Substanz enthält 0,34 p.C. Oel und Fett; hieraus 100
Theile normale Runkelrüben = 0,05 fette Substanz.

Mohrrüben. Trockne Substanz 14 p.C. 100 Theile getrocknete Mohrrübe == 1,09 fette Substanz, darunter mit begriffen Carottin und Farbstoff.

100 normale Mohrrübe = 0,15 trockner Substanz, oder = 100:1,09 = 15:0,1636 Fett, Carottin und Farbstoff.

Kartoffeln. Die Kartoffeln waren gross, gelb, geschält; trockne Substanz = 25 bis 26,3 p. C.

100 getrocknete Kartoffel = 0,32 Fett, 100 normale = 0,08 -

XXVI. Diese Analysen, die ohne Zweifel noch vermehrt werden, stellen die unbestreitbare Existenz gewisser fetter Sub-

nzen in allen Futterarten auf. Man wird daher mit ziemlim Nutzen die Gehalte, welche sie liefern, in die Berechnung Fütterung der Thiere eintreten lassen können.

Aber vom physiologischen Standpuncte aus angeseben, muss n noch weiter geben. Man könnte einigen Irrthum befürch, da wir zufällig genommenes Heu und ebenfalls zufällig bachtete Ergebnisse an Milch vergleichen, obgleich es die ttelwerthe sind. Ein directer Versuch wird ohne Zweifel scheidender sein, indem er gestattet, die Menge der Butter der im Futter enthaltenen fetten Substanz, wie sie die Anae giebt, zu vergleichen.

Dieser Versuch ist von Boussingault mit so viel Sorgt und in einem solchen Maassstabe angestellt worden, dass r glauben, dass er die Landwirthe überzeugen wird.

Der Versuch dauerte ein Jahr. Er wurde mit sieben melnden Kühen (Schweizerrace) angestellt.

Die Milch wurde mit Sorgfalt nach zweimaligem Melken Ehrend eines Tages gemessen.

Die sieben Kühe lieferten 17576 Liter Milch von im Mittel D35 spec. Gewicht. Hiernach kann man das Gewicht der Milch f 18191 Kilogr. bestimmen.

Vielfach wiederholte Analysen, deren Resultate wenig difriren, haben gezeigt, dass die Milch 3,7 p. C. vollkommen in Wasser befreite Butter enthalte.

Hieraus folgt, dass die sieben Kühe im Jahre 673 Kilogr. atter geliefert haben.

Während dieser Zeit hat jede Kuh in 24 Stunden 15 Kigr. Heu, Grummet und Klee gefressen, das ist im Ganzen für e sieben Kühe 38825 Kilogr. im ganzen Jahre.

Nun sindet man aber, wenn man annimmt, dass 100 Th. eu nur 1,8 Fett enhalten, dass die 38825 Kilogr. 689 des-lben repräsentiren.

Setzt man voraus, dass der Mittelwerth sich bis zu 2 oder p.C. erhebt, so erhält man im Ganzen 766 oder 1149 Kigrammen.

Berücksichtigt man die Anwendung des noch reichern lees, so sieht man, dass sogar die letzte Menge noch bedeund überschritten wird.

Die erhaltene Butter beträgt aber nur 673 Kilogr.

### 99 Dumas, Boussingault v. Payen, tb. die

Um also z. B. eine Quantität Butter von 67 Kilogerzeugen, frisst eine Kuh eine Menge Heu, die wenigste Kilogr. und wahrscheinlich 100 Kilogr. Fett oder selbst mehr enthält.

XXVII. Wir haben durch eine gründlichere Prüfur kannt, dass die fetten Substanzen, welche wir in den Nahrun teln beobachteten, sich darin in grösserer Menge finden, als v fangs glaubten. Glücklicherweise war es uns möglich, diese Coëfficienten auf einen zu Bechelbronn mit einer ausgesu seit langer Zeit beobachteten Kuh angestellten Versuch a den zu können; sie war in dem Zustande, dass die Proder Milch beinahe constant blieb. Diess ist ein wichtiger bei Untersuchungen dieser Art; wir werden wahrscheinliche legenheit haben, auf denselben zurückzukommen.

Die dem Versuche unterworfene Kuh ist Reméralda, im Stall von Bechelbronn; sie hatte den 26. Septembe kalbt. Bis mit dem 22. Januar empflag diese Kuh die gerliche Ration für vier und zwanzig Stunden, damals hend aus:

Grummet	•	51	5 Kilogr.	
Oelkuchen		1	•	
weissen Rüben		<b>30</b>	- 	
Weizenspreu		1		

Die unter Einfluss dieser Nahrung von der Esmerald zeugte Milch betrug im Monat Januar:

Januar.	Milch in 24 Stunden.
	Liter.
1.	7,50
2.	7,00
3.	7,00
4.	7,00
<b>5.</b>	6,50
<b>6.</b>	6,00
7.	7,00
8.	7,50
9.	7,00
10.	6,00

#### Januar. Milch in 24 Stunden.

	Liter.
11.	6,50
12.	7,00
<b>13.</b>	6,50
14.	6,50
15.	7,00
16,	6,00
17.	6,50
18.	6,00
19.	6,50
20.	6,50
21.	6,00
22.	6,00

r Mittelwerth der während der acht diesem Versuche ehenden Tage erhaltenen Milch war 6,30 Kilogr. für aden.

m 23. Januar war die von der Kuh verzehrte Ra-

Heu 7,50 Kilogr.

zerschnittenes Weizenstroh 4,50 -

Runkeirüben 27,00 -

glich wurde für die Aualyse eine Prebe von jedem der gemittei genommen.

#### t diesem Futter war die erhaltene Milch:

Januar.	Milch in 24 Stunden.
	Liter.
<b>2</b> 3.	6,50
24.	6,00
<b>25.</b>	6,00
<b>2</b> 6.	6,00
27.	6,00
<b>2</b> 8.	6,50
29.	6,50
<b>30.</b>	6,50

Mittel aus 8 Tagen 6,30.

erzeugte Milch ist merklich die geblieben, wie sie es neuen Ration war

# 94 Dumas, Boussingault u. Payen, ub. die Fett

Die Gewichtsbestimmung der Excremente dieser Kuh das erte 4 Tage, vom 24. bis 27. Januar. Um diese Bestimmung zu erleichtern, wurde die Kuh in einen Stall gebracht, dem Boden mit Steinplatten belegt war.

Der seuchte Mist wurde jeden Abend gewogen; nachde er gut gemischt worden war, wurde eine Probe von 500 6 genommen, die hierauf im Trockenosen getrocknet wurden. Mannte demnach die Menge der in den seuchten Excrement enthaltenen trocknen Substanz.

*
Das
Litre
Milch
BOAN
1030
Gr.

94. Januar 95. Januar 96. Januar 97. Januar	Datum.
Kilogr. 18,500 19,000 28,250 19,750	Feuchte Excre- mente.
500 500 500	Gew. der z. Trock- nen ge- nommenen Proben.
Gr. 84,0 88,4 88,5	Gew. der getrock- neten Pro- ben.
16,8 17,7 16,5	100 Theile Excremente enthalten an getrockneten Stoffen.
Kilogr. 3,108 3,363 4,115 3,259 13,845	Gelieferte Excre- mente ei- ner Kuh in 24 Stun- den.
Liter. 6※) 6	Erhaltene Milch während der Be- stimmung.
Kilogr. 6,180 6,180 6,180 6,180	der Be-

Erhaltene Producte von einer Kuh in 24 Stunden.

Um die in den consumirten Nahrungsmitteln und in den tieserten Producten enthaltenen setten oder wachsartigen Subnzen zu bestimmen, wurden diese verschiedenen Substanzen zust mit heissem Wasser behandelt, hieraus getrocknet, um sie erst der Einwirkung von Aether und dann der Einwirkung es Gemisches von Aether und kochendem Alkohol zu untereren. Bei der Runkelrübe und dem Mist wurde mit den cknen Substanzen gearbeitet; das Heu und das Stroh wurden r vorläußen Austrocknung nicht unterworsen, sie wurden so il als möglich zertheilt und dann, nach der ersten Behandlung, Pulver zerrieben, bevor sie einer neuen Behandlung mit isungsmitteln unterworsen wurden.

Die Menge des in der Milch enthaltenen Fettes wurde ch der von Péligot angeführten Methode bestimmt.

#### Nahrungsstoffe.

	Fett	in	100	Th.
Heu	erster Versuch	3	,6	
neu	erster Versuch zweiter Versuch	3	,9	
		3	,4	
Stroh	erster Versuch zweiter Versuch	2	,0	
	, getrocknete Feldrüben *>)	0	<b>,1.</b>	

#### Producte.

		Fett	in	100	Th.
Im Trockenofen getrock-	<b>jerster</b>	Versuch		3,3	
nete Excremente	<b>\zwe</b> iter	Versuch		3,9	
Milch				3,7.	

Man kann daher für das Verhältniss der fetten Substanzen nnehmen:

	In 100 Th.
Heu	3,7
Stroh	2,2
Rüben	0,1
trockne Excremente	3,6
Milch	3,7.

<sup>\*)</sup> Braconnot hat 1889 aus dem Albumin der Runkelrübe eine achsartige Substanz und eine flüssige Fettsäure ausgezogen (Annal.

_			•
			•
•		٠	
_			
4	•		_

Angesetztes of	Fett der Nahrungsstoffe	<b>H</b> eu <b>S</b> (roh	<b>K</b> űben	Namen der Nahrungsstoffe.	Nahrungsmi Ti
Angesetztes oder verbranntes Fett	ingsstoffe	18	Kilogr. 108	Gewicht der Nahrungsstoffe.	Vebersicht über den zu l Nahrungsmittel, von der Kuh in vier Tagen consumirt.
801	1614 1413	1110 396	Gr. 108	Fett, in den Nahrungsstof- fen enthalten.	t den zu Bechelbronn  Cuh in vier   Von
	Fett der Producte	trock. Excre- mente	Milch	Namen der Producte.	der
	acte	18,845	Kilogr. 24,720	Gewicht der Producte.	angestellten Versuch. er Kuh in vier Tagen gelieferte Producte.
	1413.	498	Gr. 915	Fett, in den Producten ent- halten.	n gelieferte

Der natürlichste Schluss, der sich aus diesem Verst ziehen lässt, ist, dass die Kuh aus ihren Nahrungsmitteln alles Fett, welches sie enthalten, auszieht und dieses in Bi umwandelt.

de chim. et de phys. T. LXXII. p. 428). Payen hatte schon in der Rübe zwei fette Stoffe gefunden, wovon der eine bei + flüssig, der andere bei dieser Temperatur fest war (Bulletin d Société d'Encouragement, 21. anude, p. 261).

XXVIII. Vielleicht könnte man nach Belieben, jedoch immer in gewissen Grenzen, das Verhältniss der Butter in der Milch, so wie ihre Natur, verändern lassen. Um diess z. B. zu beweisen, genügt es, sich zu erinnern, dass die Butter der Kühe in derselben Localität sich, je nachdem sie grünes Futter fressen oder dass sie mit trocknen Nahrungsstoffen gefüttert werden, so verändern kann, dass die Butter aus den Vogesen zum Beispiel im Sommer 66 Margarin auf 100 Olein und im Winter bis zu 186 Margarin auf 100 Olein enthält. Im ersten Falle weiden die Kühe im Gebirge, im zweiten fressen sie trocknes Futter im Stalle.

Man wird aber ohne Zweisel hier lieber einen directen und, wie uns scheint, schlagenden Beweis sinden; wenn man die Hälste der Ration an Heu sür eine Kuh durch eine aeq. Menge von an Oel noch reichen Rübsenkuchen ersetzt, so erhalten sich die Kühe in gutem Zustande, aber die Milch liesert eine stüssigere Butter, und diese Butter besitzt, bis zu einem unerträglichen Grade, den dem Rübsenöl eignen Geschmack.

Dieser Erfahrung des Einen von uns ist nichts entgegenzusetzen, und man muss daraus schliessen, dass die fetten Stoffe der Nahrungsmittel manchmal mehr oder weniger verändert in die Milch übergehen, um daraus Butter zu bilden.

Wenn sich ein einsichtsvoller Landwirth, durch hinreichende chemische Kenntnisse geleitet, diesen Versuchen unterzöge, so würde er, wir zweifeln nicht daran, bald dahin gelangen, die Quantität und den Geschmack der Producte nach Belieben durch klug geführte Abänderungen in der Natur der seinem Vieh gegebenen Nahrungsstoffe verändern zu können.

Man erinnert sich in der That, dass vor einigen Jahren der Eine von uns Untersuchungen über die Ernährung der Pflanzenfresser mittheilte. Er stellte in diesen Untersuchungen auf, dass die Nahrungsstoffe um so ernährender erscheinen, je mehr Stickstoff sie enthalten; er hat daraus eine Tabelle ernährender Aequivalente abgeleitet, die von den Landwirthen mit Wohlwollen und einigen Vortheilen aufgenommen worden ist. Bei Erweiterung der Untersuchungen wurde er darauf geführt, die Ration einer melkenden Kuh nur aus Wurzeln zusammenzusezten. Er wusste übrigens, dass man einen Zugochsen oder ein Pferd mit einer Ration dieser Art ernähren könnte; aber der

# 98 Dumas, Boussingault u. Payen, üb. die Fett-

Hirt prophezeite einen schlechten Erfolg von dieser Ration, well man den Zusatz einiger Kilogrammen gehackten Strohes oder Wellzenspreu unterlassen hatte, die man gewöhnlich zu den Wellzeln setzt. Die Voraussage bestätigte sich, die Kuh litt mier dieser neuen Lebensweise.

Hier geht, wie bei vielen anderen Gelegenheiten, die Praxister Theorie voran, denn der so allgemeine Gebrauch, zu den Futter melkender Kühe und zu mästender Thiere Oelkuchen und ölhaltige Körner zuzusetzen, ist eine sehr günstige Präsumtien für die Ansicht, welche wir unterstützen. Dieser Gebrauch und die so gut bestätigten Wirkungen des Maïs und der Kleie beim Mästen bilden Beweise von viel grösserem Werth als alle die, welche wir aus den in unseren Laboratorien erhaltenen Resultaten ziehen können.

XXIX. Es fragt sich, ob das, was wir oben von den durch einen von uns angestellten Versuche mit sieben Kühen gesagt haben, sich auf alle Fälle anwenden lasse. Wir zögen nicht, diess zu behaupten.

Es geht aus allen diesen Angaben hervor, dass, wenn mit 100 Kilogr. Heu, Klee und getrocknetes Grummet, und noth besser ihr Aequivalent in grünem Futter, von Kühen fressen läset, man im Mittel 42 Liter Milch erhält.

Man findet ebenfalls im Mittel, dass 28 Liter Milch enthalten und liefern 1 Kilogr. Butter.

Hieraus folgt, dass 100 Kilogr. trocknes Heu 1,50 Kilogr. Butter liefern.

Nun zeigt aber die Analyse im trocknen Heu eine Quantität fette Substanz an, die sich wenigstens bis zu 3 oder oft 4 p.C. erhebt; das ist eine Menge, die grösser ist als die, welche die daraus erhaltene Milch enthält, und die zugleich geeignet ist, das sich in den Excrementen des Thieres findends Fett zu repräsentiren.

Riedesel, ein Landwirth, welcher über diesen Gegenstand eine genaue Untersuchung anstellte, betrachtet die Resultate auf anedre Art; er unterscheidet, indem er die Nahrung der Kuh in zwei Theile theilt, die Ration zur Unterhaltung und die zur Milchbildung.

Nach ihm erfordert eine Kuh, die 600 Kilogr. wiegt, 10 Kilogr. trocknes Heu zu ihrem Unterhalt. Bei diesem Futter könnte sie daher keine Milch liesern, ohne abzumagern.

Aber für jedes Kilogr. Heu, welches sie über diese 10 Kilogr. zum Unterhalt frisst, liesert sie 1 Litre Milch, so dass de, wenn sie 20 Kilogr. Heu frisst, 10 Liter Milch liesern würde.

Diese Resultate stimmen mit unseren eignen Angaben überein, nur erfordern sie eine andere Erklärung.

So würde man nach uns sehr unrecht thun, anzunehmen, dass eine Kuh aus 10 Kilogr. trocknem Heu 10 Liter Milch ausziehen kann.

Diess scheint uns unmöglich, aus dem Grunde, dass 10 Liter Milch 0,370 Kilogr. Butter enthalten, während 10 Kilogr. trocknes Heu nur 0,300 Kilogr. Fett enthalten.

Uebrigens verhält sich die Sache auch nicht so. Wenn wiede Alle Stoffe, die sie daraus ausziehen kann, seien sie nun nickstoffhaltige, fette oder zuckerhaltige. Aber sobald man ihr Milogr. trocknes Heu giebt, so wird sie darin zuckerhaltige eder ähnliche Stoffe in grösserer Menge finden, als zu ihrer täglichen Ration hinreichend ist, und nichts wird sie verhindern, unter der Form von Milch einen Theil dieser zuckerhaltigen Stoffe, einen Theil der stickstoffhaltigen Stoffe und fast die ganze Menge des Fettes davon zurückzuhalten.

Man weiss übrigens, dass, sobald als die Kuh sett wird, indem die Ration dieselbe bleibt, die Menge der Milch in dem Verhältnisse, als das Thier an Gewicht wächst, abnimmt und zwar in einem Verhältnisse, welches wir bald außtellen werden.

Wie alle Thiere, muss die Kuh täglich eine gegebene Menge Wärme erzeugen, und sie entwickelt diese gewiss vermittelst der löslichen Stoffe, die ihr Blut enthält, ehe sie die unlöslichen Stoffe, als die neutralen fetten Substanzen, welche der Chylus unaufhörlich hineinführt, angreift.

Bei der geringen Ration von 10 Kilogr. also consumirt eine Kuh alles was sie absorbirt; sobald sie 20 Kilogr. frisst, so beginnt sie eine Scheidung, indem sie gewisse Körper consumirt, andere reservirt, und überdiess sindet sie die 0,370 Kilogr. Butter, welche ihre Milch enthält, in dem erhaltenen Heu, in

100 Dumas, Boussingault u. Payen, üb. die Fe welchem die Analyse in der That mehr als 0,700 Kilogr. f Substanz angiebt.

XXX. Aber wenn es wahr ist, dass das Heu genug f Substanz enthält, um die Butter zu bilden, die in der von ( Tniere gelieferten Milch enthalten ist, das sich davon ernä so fragt es sich, ob man dasselbe Resultat erhalten wür wenn die Kuh mit Nahrungsstoffen anderer Art gefüttert w

Die Antwort wird nach den genauen Angaben, welche Hrn. Damois eau verdanken, leicht sein.

Minimum.		Mittel	Maximum	Rahm
				Product an Milch und
	48,55		54,55	
	0,05	1	0,05	Seesalz
	6	i	6	Haferstroh
	ట	1	ట	Luzerne
	<b>20</b>	1	, <b>88</b> ,	(Recoupette)
				Kleienmehl
•	ల	1	ట	Kleie
Kartoffeln 25	n 34 	Mohrüben	40	Rüben
	Kilogr.	•	Kilogr.	

Aequivalente Rationen für eine Kuh

Um den wahren Sinn dieser Ausdrücke besser begreisen können, müssen wir hinzusügen, dass das Minimum an Milch ter war, das Mittel sich bis zu 9 oder 10 Liter erhob und Maximum bis zu 15 Liter täglich steigen konnte \*).

<sup>\*)</sup> Bei den Landwirthen, welche Paris versorgen, und in grossen

# 102 Dumas, Boussingault u. Payen, üb. die Fett-

Nimmt man die wahren Aequivalente der Kartoffela, Möhren und Rüben, so sieht man aus den mit der Eselia angestellte.

Versuchen, dass die Kartoffeln das Minimum der Mitch geben, ganz wie man es bei den Küben beobachtet hatte.

XXXI. Wir wollen jetzt den wahren Werth dieser verschiedenen nen Nahrungsstoffe berechnen und zuerst als Beispiel die Rübenfütterung nehmen. Sie besteht aus 40 Kilogr. Rüben und 14,55 Kleie, Luzerne und Stroh, welche, wie es scheint, einzig bestimmt sind, den Magen der Thiere zu füllen, wie man es in der That allgemein glaubt. Die chemische Analyse wird uns sogleich lehren, was man von dieser Ansicht halten muss.

Das Haferstroh enthält nicht weniger als 5 p.C. harziges Fett, die Luzerne enthält 3,5 p.C., die Kleie 5 p.C.

Hieraus folgt, dass durch die Fütterung einer melkendes Kuh in der Wirthschaft von Damoiseau eintreten:

5,5 Kilogr. Kleie u. Kleienmehl à 5 p.C. = 0,275 Kilogr. fettige Sub-

6,0 — Haserstroh . . 
$$\frac{1}{2}4 - - = 0,240$$
 — stanz,

0,605.

Diess sind daher 600 Gr. Fett, eine Menge, welche mehr als hinreichend ist, um nicht nur 10 Liter Milch, sondern sogar 15 Liter sehr rahmhaltige Milch zu erzeugen, welche Quantitäten 400 — 550 Gr. Butter enthalten.

Erhält die Kuh ausserdem 40 Kilogr. Rüben, so findet sie in diesem neuen Nahrungsmittel 6 Kilogr. feste, aus Zucker gebildete Substanz, welche sie verbrennt, 20 Gr. Fett, welches sie in die Butter übergehen lässt, und stickstoffhaltige Substanzen, welche sie in Caseïn umwandeln kann.

Das Rübenwasser ist übrigens nicht unnütz, es ist sowohl zur Erzeugung der Milch als in den verschiedenen Lebensfunctionen des Thieres nothwendig.

Städten überhaupt, werden die Kühe, welche durch Fettwerden oder durch andere Ursachen wenig Milch geben, abgeschafft. Es geht hieraus hervor, dass das Mittel der erzeugten Milch in diesen Orten höher steigt.

Wenn man einer Kuh 25 Kilogr. Kartoffeln giebt, so erhält sie wenigstens 6 Kilogr. trockne Substanz. Diese Substanz enthält wenigstens 20 Gr. Fett, begleitet von viel Stärkemebl, welches sie in Zucker umwandeln kann, und von albuminkaltigen Stoffen, welche in die Verdauusg eingehen. Wenn die Kartoffel weniger Milch als die Rübe liefert, so hängt diese ohne Zweifel davon ab, dass sie weniger Wasser enthält.

Nach der Analyse bedarf es fast 33 Kilogr. Möhren, um 40 Kilogr. Büben zu ersetzen, aber die Möhrenfütterung ist durch andere Rücksichten bedingt, welche sich auf die ökonomische Erzeugung der Milch beziehen \*).

Es geht aus dieser Untersuchung hervor, dass man einer Kuh statt 20 Kilogr. trocknes Heu, welches sie erhalten sollte, geben kann: 14 Kilogr. Haferstroh, Kleie oder Luzerne und 6 Kilogr. Rüben oder Kartoffeln. im Ganzen 20 Kilogr.

Bei der letzten Fütterung macht die Rübe oder die Kartefel die Ration zum Unterhalt aus und erhält das Leben des
Thieres durch ihren Zucker oder ihr Stärkemehl. Das Haferstreh, die Kleie und die Luzerne liefern im Gegentheile den
Triesern Theil des nöthigen Fettes zur Erzeugung der Milch.

beim Mästen der Thiere überzugehen, so finden wir eine so genaue Anwendung der Grundsätze, welche wir aufgestellt haben, dass, wenn auch einige Puncte unerklärt bleiben, wir doch hoffen dürfen, die Erklärung wenigstens durch die Landwirthe zu erhalten, welche sich den nothwendigen Versuchen widmen werden, um die Ansichten zu prüfen, welche so viel Interesse für sie haben.

Geht man von den Zahlen aus, welche aus den Versuchen von Riedesel hervorgehen und die übrigens bis auf einige Puncte mit den Angaben übereinstimmen, welche wir uns haben selbst verschaffen können, so gelangt man zu folgenden Resultaten.

<sup>\*)</sup> Diese Nahrung wird für die weniger gut melkenden Küho aufgehoben, bei welchen man noch die Güte der Milch schwächen will, um durch dieses Product die Milch der Frauen zu ersetzen. Man begreift, dass diess geschicht, um einen zu schrosen Uebergang zu vermeiden, wenn die Milch der Amme wegbleibt.

# 104 Dumas, Boussingault u. Payen, üb. die Fett-

Nach Riedesel würde man finden, dass ein Ochse, der 600 Kilogr. wiegt, sein Gewicht behält, wenn er täglich 10 Kilogr. trocknes Heu frisst. Beim Mästen würde derselbe Ochse zu seiner vollständigen Nahrung 20 Kilogr. trocknes Heu täglich erfordern und er könnte bei dieser Fütterung 1 Kilogr. an Gewicht gewinnen.

Betrachten wir die Versuche von Riedesel, so nehmen wir mit diesem Landwirth an, da sie zu günstige Resultate darbieten und das Maximum der ernährenden Kraft des Heues oder seiner Aeq. geben, dass 10 Kilogr. Heu ungefähr 10 Ltr. Milch oder auch fast 1 Kilogr. Rindsleisch liefern können; es bleibt zu wissen übrig, worin die Vermehrung von 1 Kilogr. am Gewicht des Ochsen besteht.

Hier ka n man nun aber sehen, wie sich dieses Kilogramm zersetzt. Nimmt man an, dass die fette Substanz des Heug durch das Thier aufgenommen sei, sogar, dass sie in die Milch der Kuh übergehe, so findet man, dass der Ochse ungefähr 0,370 Kilogr. Fett assimilirte. Es bleiben daher 0,630 Kilogr. fenchtes Fleisch, welches 0,160 Kilogramm trocknes Fleisch enthält.

Hieraus folgt, dass der mästende Ochse, selbst wenn man voraussetzt, dass er in seinen Geweben die ganze fette Substanz des Heues, welches er frisst, aufnehmen kann, dennoch und höchstens die Hälfte der stickstoffhaltigen Substanz, welche von der Kuh unter der Form von Milch ausgezogen werden würde, und dass er die ganze Menge des nährenden Stoffes, welchen die Kuh in Milchzucker umwandelt, verliert.

Es bedarf dieser Betrachtung gar nicht, um zu zeigen, i wie gross der Unterschied zwischen dem Ochsen und der Kuh ist, hinsichtlich des Vortheils, welchen sie zu Gunsten des Menschen aus der Nahrung ziehen. In der That, in diesem Beispiele, welches wir von Riedesel entlehnen, um die Ansichten festzustellen, liefert die Kuh, welche 10 Kilogr. Heu über ihre Ration zum Unterhalte consumirt hat, 10 Liter Milch, welche 1,4 Kilogr. trockne Substanz vertreten, während der Ochse sich nur um 1 Kilogr. bei derselben Nahrung vermehrt hat, und in diesem Kilogramme macht das in den Geweben des Thieres aufgenommene Wasser gewiss die Hälfte aus; hieraus folgt, dass es Uebertreibung sein würde, anzunehmen, dass der Ochse

0,500 Kilogr. trockne Substanz aufgenommen hätte, indem er sich mit denselben Stoffen nährt, woraus die Kuh 1,400 Kilogr. in der Milch geliefert hat.

Die milchgebende Kuh zieht daher zum Vortheil des Menschen aus derselben Fütterung eine Menge Nahrungsstoff, welche das Doppelte von dem übersteigen kann, was ein Ochse daraus aufnehmen würde.

Wir wollen jedoch sehen, ob diese Ansichten mit der allgemeinen Erfahrung übereinstimmen, und untersuchen, ob die
Verhältnisse, welche wir zwischen der Ausscheidung von Milch
und dem Fettwerden angenommen haben, durch die Praxis bestätigt werden.

XXXIII. Hier folgt eine Bemerkung, welche wir Hrn. Yvart verdanken; sie giebt den Ueberblick über eine lange ihre von Thatsachen.

Die Ausscheidung von Milch, sagt dieser geschickte Thier-

Wenn eine milchgebende Kuh fett wird, so vermindert sich Menge der Milch.

mager. Bei gewissen englischen Raçen, deren Fettzellgewebe sehr entwickelt ist (z. B. die Raçe von Durham), kann die Menge der Milch nach dem Kalben sehr beträchtlich werden, aber die Thiere werden bald fett. Die Ausscheidung von Milch dauert nicht so lange wie bei den holländischen und flandrischen Kühen.

Die englischen Schweine, welche viel mehr Fett als die französischen bilden, sind selten zugleich gute Muttersauen, d. h. sie geben wenig Milch.

Wenn man annimmt, dass ein solcher Zusammenhang zwischen der Bildung der Milch und der des Fettes besteht, so ist man auch ziemlich nahe, anzunehmen, dass die zu der Milchbildung unumgänglichen fetten Substanzen nicht weniger nothwendig zu der Fettbildung der Thiere sind.

XXXIV. Es fragt sich noch, ob Umstände eintreten können, unter welchen man Thiere mit fettfreien Nahrungsstoffen masten könnte.

Wir gestehen, dass uns nicht ein Beispiel vorgekommen ist, woraus man diess vermuthen könnte.

### 106 Dumas, Boussingault u. Payen, üb. die

Ein sehr geschickter Landwirth hat z. B. die Wirku Kartoffeln beim Mästen der Schweine versucht, und er ha dahin gelangen können, sie durch dieses Futter zu mästen nigstens nicht schnell, wenn er nicht Talgtrestern hinzt welche, wie man weiss, noch eine beträchtliche Meng enthalten.

Andrerseits haben wir mit zwei Schweinen Versuch gestellt, die uns ganz beweisend scheinen und aus w hervorgeht, dass, während zwei Schweine von Ham welche 30 Kilogr. Gloten und 14 Kilogr. Stärkemehl g sen batten, nur um 8 Kilogrammen zugenommen hatten, andere Thiere, von derselben Raçe und demselben Ge welche in derselben Zeit 45 Kilogr. gekochtes Fleisel Schöpsköpfen gefressen hatten, das 12-15 p.C. Fett e um 16 Kilogr. zugenommen hatten. Indess nach der El taranalyse zu urtheilen, waren diese Nahrungsstoffe äqui-Die erste Ration enthielt in der That: trooknen Kleber 12 K ferner Stärkemehl 14 Kilogr. Die zweite enthielt: tro Fleisch 9,5 Kilogr. und Fett 7 Kilogr. Also waren die gen von Kohlenstoff und Stickstoff sogar in der vegetabil Nahrung noch etwas grösser; aber diese zwei Rationen darin sehr verschieden, dass die animalische Nahrung eine I Fett entbielt, aquivalent der, welche die andere im Stark einachloag.

In einem zweiten Versuche hatten vier andere Schudie mit gekochten Kartoffeln, Möhren und etwas Korn ge waren, um 53,5 Kilogr. zugenommen, während vier a Schweine, von demselben Alter und unter denselben Bedings mit Fleisch von gekochten Schöpsköpfen gefüttert, 103 kgewonnen hatten.

Stellt man die Gewichtszunahme eines Thieres, wegemästet wird, durch 50 p.C. Wasser, 33,3 p.C. Fett und p.C. stickstoffhaltige Substanz dar, so ergiebt sich, das grössere Theil des Fettes sich in den Geweben des Tansetzt.

So hatten die ersteren Schweine 6,7 Kilogr. Fett gesen und um 5,2 Kilogr. zugenommen. Die vier letzteren ten 8,4 Kilogrammen gefressen und 6,7 Kilogrammen an Gegewonnen.

Hier folgt die Zusammensetzung eines abgehäuteten Schöpsopfes, damit man die Nahrung der fleischfressenden Schweine
it der anderer Nahrung unterworfener Schweine sorgfältig
orgleichen kann.

	<b>/</b>	Gekocht.	Im Trok- kenofen getrock- net.
	Fleisch	880	283
Gewicht nach vier-	obenauf schwim-,		
stündigem Ko-	mendes Fett	91,5	86
ohen in sieden-	Gebirn	46	11
dem Wasser	Knochen	<b>560</b>	425
1	Rückstand d. Brühe	48,4	29,6
ā	\	1625,9	834,6.
		Feucht.	Getrockn.
P.T.	frei obenauf schwimmend zwischenliegendes	91,5	86
Tetalgewicht des	Fleisch	98	92,6
Fettes	Bouillon, Knochen	189,5	178,6
	und Gehirn	30,2	28,5
	\	219,7	207,1.
	_ (roh	0,194	
Verhältnisse des	Kopf gekocht	0,135	
feuchten Fettes	fleisch- (gekocht	0,195	
im ,	freien {getrock- Fett net	0,484.	

Seit einigen Jahren wendet man im Grossen in besonderen instalten die Ernährung der Schweine mit Fleisch an, und man hat gefunden, dass, wenn das Fleisch von mageren Thieren ommt, es nur zum Unterhalte und zum Wachsen der Schweine inreicht; hier hört die Wirkung dieser Nahrung auf, zu wel-

108 Dumas, Boussingault u. Payen, üb. die Fet

cher man einen der Nahrungsstoffe zusetzen muss, die gecignisiend, Fettausscheidungen zu bedingen.

XXXV. Liebig hat bemerkt, dass die fleischfressender Thiere im Allgemeinen frei von Fett sind und dass die Pfant zenfresser viel davon enthalten. Er hat z. B. die Ochsen, die Schafe, die Delphine, die Wallfische als an Fett reiche Pflanzenfresser angeführt.

Man muss aus diesen Beispielen das Geschlecht der Wallfische ausschliessen, welche zwar sehr reich an setten Stoffen, aber bekanntlich Fleischfresser sind.

Eins der interessantesten Probleme der Physik der Erkist dasjenige, welches das animalische in den Meeren darbiete wo es durch eine Masse von Vegetabilien erhalten wird, die auf dem festen Lande hierzu durchaus unzureichend scheine würden.

Die Untersuchungen von Morren, welche beweisen, de gewisse Thierchen wie die Pflanzen die Kohlensäure zersetzerklären uns dieses Räthsel und zeigen, dass die Nahrung grossen Seethiere sehr gut durch diese Thierchen bereitet weden kann, indem sie, wie die Pflanzen, zu gewissen Zeiten mit gewissen Organen functioniren.

Ist es aber auch wahr, dass die Pflanzenfresser allein die fettreichen Thiere sind? Man darf wohl daran zweiseln, wenn man in der That die Wallfische und die zu diesem Geschlecht gehörenden Fische betrachtet. Folgende Analyse bestätigt diesen Zweisel für die auf dem Lande lebenden Fleischsresser.

nonsetzung einer setten, abgehäuteten und getrockneten Katze.

Gewicht im normalen Zustande 1385 Gr.

Gewicht im normalen Zustande 1885 Gr.			
		Gekochte Substan- zen.	Im Trocken- ofen getrock- nete Substan- zen.
ite nach 4- ligem Ko- in sieden- Wasser	Fleisch mit der Hand ge-	862	397,8
	trenntes Fett	96,9	85,0
	Gehirn .	20,4	5,1
	Knochen	209	132,6
	Auszug von 4½ Liter Bouillon	60	32,0
		1948,3	652,5.
		Feucht.	Getrocknet.
ewicht des	freies	96,9	85
	im Fleisch zurück- geblieben	185	165
	in den Knochen, d.		
	Bouillon u. im		
	Gehirn zaräck-		
	geblieben	13,\$	12
		295,1	269.
tniss des knen Fettes	Cadaver im nor- malen Zustande Cadaver im trock-	1385 :	<b>262</b> =100: 19
	nen Zustande Fleisch u. dazwi-	65 <b>3,5</b> :	<b>262</b> =100:49
	schenliegenden Fettgewebe (trocken)	483	<b>262</b> =100: 54
	gekoch- vom frei- en, beim Siedenge- schmolze-		
	Fleisch nen Fette befreit	86% :	165=100:19,

### 110 Dumas, Boussingault u. Payen, üb. die

XXXVI. Folgendes Beispiel giebt nach unserer A ein ziemlich deutliches Bild von den Verhältnissen, welch aufzustellen versuchten.

In den weniger hohen Gegenden der Cordilleras, war Palmen häufig sind, giebt es viel Bäre (ursus ornatus), Hauptnahrung in den öligen Früchten und ausserdem in j Knospen der Palmen besteht. Diese Bäre erlangen eine i würdige Wohlbeleibtheit. Ihre Gegenwart zieht hauptsä die Tiger dahin, welche sich besonders in dieser Gegend vermehren. Also das durch die Früchte, wahrscheinlic Kosten ihres Zuckers, gebildete Fett geht in den Bär un da in den Tiger über.

Wir können diese Auseinandersetzung nicht schliessen an die merkwürdigen Versuche zu erinnern, durch welch gen die so schön bewies, dass der Chylus der durch fette stanzen ernährten Thiere selbst sehr reich an Fett ist, un unter dem Einfluss einer an Fett reichen Nahrung die 'jene Beschaffenheit der Leber zeigen, die man mit dem I, fette Leber bezeichnet. Diese Thatsachen waren in de tersuchung, welche uns zu den eben ausgesprochenen Aiten geführt hat, von grossem Werth.

XXXVII. Wir haben, übersichtlich zusammengestellt, Versuche gefunden:

- 1) Dass das Heu mehr fette Substanz enthält als die l die daraus gebildet wird, und dass dasselbe für die an Nahrungsstoffe, welche die Kühe und Eselinnen zur Na erhielten, gilt.
- 2) Dass die Kuchen von ölhaltigen Körnern die Erzei der Butter vermehren, aber sie bisweilen flüssiger mache ihr den Geschmack von Oelkörnern geben können, wenn zu grosser Menge zur Ration kommen.
- 3) Dass der Maïs eine mästende Kraft besitzt, die die grosse Menge Oel, die er enthält, bedingt ist.
- 4) Dass die vollkommenste Analogie zwischen der zeugung der Milch und dem Fettwerden der Thiere beste
- 5) Dass der Mastochse weniger Nutzen aus der fetter stickstoffhaltigen Substanz zicht, als die milchgebende Kuh; diese in ökenomischer Hinsicht vielmehr den Vorzug ver

nn es sich darum handelt, eine Quantität Futter in für den nschen nützliche Producte umzuwandeln.

- 6) Dass die Kartoffel, die Rübe, die Möhre nur dann mäs1, wenn man sie mit fetthaltigen Körpern, als Stroh, GeAde, Kleie und ölhaltigen Kuchen vermischt.
- 7) Dass bei gleichem Gewicht das mit Stärkemehl gemischte uten und das fettreiche Fleisch eine Fettzunahme erzeugen, beim Schweine in dem Verhältnisse von 1 zu 2 differirt.
- 8) Dass alle diese Resultate so vollkommen mit der Anht übereinstimmen, welche in den fetten Stoffen Körper ernnt, die aus dem Darmcanal in den Chylus, von da in das
  ut, in die Milch oder die Gewebe übergehen, dass es uns
  hwer sein würde, zu sagen, auf welche landwirthschaftliche
  latsache sich die Meinung gründen sollte, welche die Fette
  i fähig betrachtet, sich aus allen Theilen in den Thieren zu
  den.
- 9) Dass wir genau wissen, dass man dahin gelangt ist, irper, wie das Amygdalin, in Bittermandelöl, Cyanwasseriffsäure u. s. w. umzubilden; dass wir eben so wissen, dass an Salicin in Spiräaöl, Kohlensäure u. s. w. umwandeln kann; ss sich endlich in der Reihe der fetten Körper mehrere flüchge Säuren zeigen, die durch die Zuckergährung entstann sind.

Wir glauben daher, dass durch solche Zersetzungen unter sonderen Umständen einige vegetabilische Substanzen sette Körrbilden können; aber bis jetzt hat keine der Erscheinungen Oekonomie der höheren Thiere uns Gelegenheit gegeben, vermuthen, dass solche Thatsachen bei der Verdauung, bei r Bildung ihres Chylus, bei der Erzeugung ihrer Milch oder den Erscheinungen, welche während ihres Mästens vorgen, eine Rolle spielen \*).

<sup>\*)</sup> Zahlreiche und wichtige Thatsachen haben gelehrt, dass grü
Be Futter im Allgemeinen für die Erzeugung der Milch und für das

Beten der Thiere mehr Nutzen hat als getrocknetes Futter; es

urde ohne Zweifel merkwürdig und nützlich sein, die für diese

ellständigere Assimilation günstigen Umstände und ihre besonderen

Virkungen zu bestimmen.

# 112 Dumas, Boussingault u. Payen, üb. die Fett-

AXXVIII. Die Frage, welche den Gegenstand dieser Abhandlung ausmacht, ist in der letzten Zeit in Bezug auf die Verschiedenheit der Ansichten, welche sich zwischen Liebig ad uns erhoben hat, behandelt worden. Bis jetzt haben wird das grösste Recht, unsere Ansicht als die durch die Thatsachen am meisten bestätigte zu betrachten; man wird diess sogleich begreifen, wenn man kurz folgende von Liebig aufgestellte a Sätze überblickt.

- 1) Wir baben behauptet, dass die Psianzen und die Nahrungsmittel der Psianzenfresser überhaupt sette Substanzen in einiger Menge enthalten. Liebig, welcher das Gegenthekt angenommen hatte, scheint in diesem Puncte mit uns übereinzustimmen.
- 2) Wir haben gesagt; dass der für das Mästen des Federviehes so günstige Maïs 7 bis 9 p.C. seines Gewichtes Och enthält.

Liebig, welcher anfangs angenommen hatte, dass der Maïs nur  $\frac{1}{1000}$  Oel enthalte, hat später fast eben so viel wir darin gefunden.

- als fähig, Fett zu erzeugen, und als den Typus der fetten Thiere. Er führt als Beispiel das Geschlecht der Wallfische und Delphine an, und er fragt, ob die Seepflanzen ihnen die enorme Menge Fett haben liefern können, welche diese Thiere enthalten. Man weiss aber, dass diese Thiere Fleischfresser sind, was beweist, dass die Anhäufung von Fett bei diesen Thieren nicht ausschliesslich mit einem vegetabilischen Futter verbunden ist.
- 4) Liebig betrachtete das Wachs als unfähig, fette Säuren zu liefern, und er zog daraus den Schluss, dass wir Unrecht bätten, das Wachs als den möglichen Ausgangspunct der thierischen Fettes anzusehen. Lewy hat gezeigt, dass sich das Wachs leicht in Stearin- und Margarinsäure umwandle. Gerhardt hat ferner bewiesen, dass diese Substanz durch Salpetersäure genau dieselben Producte liefert als die anderen Fette.
- 5) Liebig nahm an, dass das Fett der pflanzenfressenden Thiere sich auf Kosten des Fibrins, Albumins, Caseïns, Gummi's, d. h. aller Bestandtheile ihres Blutes oder ihrer Nahrungsstoffe.

iden könne. Wir glauben, dass er von dieser Ansicht zuickgegangen ist.

- 6) Liebig betrachtet das Stärkemehl und den Zucker is fähig, sich in ein neutrales Felt durch einfache Ausscheidung on Sauerstoff umzuwandeln. Wir können diese Ansicht nicht heilen, und wenn der Zucker bei der Bildung von Fetten einwirkt, so kann er nach uns nicht auf dieselbe Art der Ursprung ler eigentlich sogenannten Feltsäuren sein, wie sich aus dem Kartoffelfuselöl Phocensäure erzeugt.
- 7) Liebig betrachtet jetzt, zufolge dieses Streites, den bucker als Hauptquelle der Fette für die Pflanzenfresser und etzt voraus, dass sie vermittelst dieses Zuckers, neutrales Fett ilden. Wir nehmen im Gegentheile an, dass der Zucker sich nur den Pflanzen in Fett umwandle, die durch diesen Zucker nur ihren Fetten enthaltenen Fettsäuren bilden.
- 8) Endlich hat Liebig zu beweisen gesucht, indem er einige ersuche zusammenstellt, die von einem von uns zu einem antern Zwecke angestellt worden sind, dass die Bildung der lilch, oder vielmehr die der Butter, von der fetten Substanz er Nahrungsmittel der Kuh unabhängig sei. Der directe und zeiter oben besonders angeführte Versuch beweist des Gegentheil.

XXXIX Wir baben endlich bewiesen, wie Tiedemann nd Gmelin es angenommen haben, dass die fetten Substanzen er Nahrungsstoffe der Pflanzenfresser unstreitig eine grosse olle in den Erscheinungen ihres Fettwerdens und der Bildung er Butter in ihrer Milch spielen. Wir glauben bewiesen zu aben, dass das Fibrin, Albumin, Caselin keine Einwirkung af diese Phänomene habe. Es bleibt zu wissen übrig, ob unte gewissen Umständen der Zucker vermittelnd einwirken kann, welchem Falle diess nicht durch Verlust an Sauerstoff gebehen würde, sondern durch eine eigenthümliche Gährung durch die Erzeugung gewisser Fettsäuren; aber bis jetzt ihen wir in der ökonomischen Praxis nichts, was diese Einbirkung bewiese.

Vom Standpuncte der allgemeinen Physiologie aus haben kir in der über diese Fragen entstandenen Untersuchung nichts Munden, was uns könnte annehmen lassen, dass sich die Fette dem Blute der Pflanzenfresser durch eine unvollständige Verzennung ihrer Nahrungsmittel bilden, wie es Liebig annimmt,

### 114 Péligot, Untersuchungen üb. die chemische

der die Erscheinung des Fettwerdens als das Besultat einer unvollkommnen Respiration, verbunden mit einem Ueberschusse irgend einer Nahrung, betrachtet.

Uns scheinen fette Nahrungsstoffe oder wenigstens Nahrungsmittel, die fähig sind, Fett in dem Darmcanal abzutreten, stets die unumgängliche Bedingung für das Fettwerden zu sein. Wenn zur Vollendung des Phänomens die Respiration gehemmt und begrenzt sein muss, so tritt diese Bedingung ein, damit die fetten Stoffe nicht verbrannt werden, und nicht um ihre Bildung zu bedingen.

Die Erfahrung muss uns lehren, ob die Bildung des Fettes immer der Trennung des Chylus vorhergeht, wie wir es annehmen, oder auch ob sie geschieht, wie es Liebig annimmt, nachdem der Chylus in das Blut übergegangen ist, und durch eine unvollständige und gehemmte Respiration und durch nicht hinreichende Oxydation des Blutes. Diess ist der wahre Ausdruck dieser zwei Systeme. Die Zukunft wird sie beurtheilen.

#### XIX.

Untersuchungen über die chemische Zusammenselzung des Thees.

Von

E. PÉLIGOT.

(Compt. rend. T. XVII. Nr. 3.)

Bekanntlich sind die wichtigsten von den Substanzen, welche man in dem Thee aufgefunden und beschrieben hat, folgendes

1) Der Gerbstoff (Tannin); 2) ein flüchtiges Oel, welchem derselbe sein Aroma verdankt und das einen grozest Einfluss auf seinen Werth im Handel hat; 3) eine an Sticksteff sehr reiche, krystallisirbare Substanz, das Thein, welches siell, ebenfalls in dem Cassee vorsindet (wo man es ost mit dem Namen Cossein bezeichnet), und das auch in dem Guarana existist, einem von den Brasilianern sehr gesuchten Arzneimittel.

Ausser diesen drei Körpern hat Mulder 11 Substanzen aus dem Thee ausgezogen, die übrigens eben dieselben sind, welche überhaupt in allen Blättern sich vorfinden. Derselbe Chemiker hat in verschiedenen Sorten Thee aus Java und Chim.

was weniger als  $\frac{1}{2}$  p. C. Thein von dem Gewichte der anwandten Menge gefunden.

Der Dr. Stenhouse hat bei einer neuen Untersuchung 100 Th. des Thees 1,27 bis 0,98 Thein gefunden \*).

Da für die chemische und physiologische Geschichte des nees nichts wichtiger ist als die genaue Kenntniss der stickoffhaltigen Substanzen, welche er enthält, so habe ich zuerst die stalmenge des in diesem Blatte enthaltenen Stickstoffes bestimmt, n auf diese Weise einen sichern Führer mir zu verschaffen i der Trennung und Isolirung der Stoffe, zwischen welche eser Stickstoff vertheilt ist.

Als ich den Stickstoff im gasförmigen Zustande bestimmte, sch der Methode von Dumas, erhielt ich folgende Zahlen: Thé pekoë 6,58 Stickstoff in 100 Tb. des bei 110°

getrockneten Thees,

poudre à canon 6,15
 souchong 6,15
 assam 6,10.

Diese Menge von Stickstoff ist weit beträchtlicher als dienige, welche in irgend einer der bis jetzt analysirten Pflanzen
gegeben worden ist. Bekanntlich ist das Verhalten dieses
ementes von Boussingault für die Mehrzahl der Getreideanzen bestimmt worden, und von demselben Academiker und
'n. Payen für eine sehr grosse Anzahl der zur Mästung
wöhnlich angewandten Pflanzen.

Diese ersten Versuche beweisen also in dem Thee die tistenz von 20—30 p.C. stickstoffhaltiger Substanzen, wähnd die früheren Analysen nicht mehr als 3-4 p.C. angeben; habe nun nach und nach diese Substanzen in den von chendem Wasser aufgelösten Producten des Blattes, so wie ch in der nicht vom Wasser gelösten Masse zu bestimmen bucht, so wie in einer jeden der Substanzen, welche man trenund abscheiden kann, sei es aus dieser Auflösung oder aus r zurückbleibenden Masse, die Menge des Stickstoffes gesucht, dauf diese Weise bin ich durch Wegschaffung einzelner irper (par élimination) immer vorwärts geschritten, indem

<sup>\*)</sup> S. Annal. der Chem. u. Pharm. Bd. XLV. 866. XLVI. 227.

# 116 Péligot, Untersuchungen üb. die chemische

ich während dieser Untersuchung beständig geleitet wurde durch die in diesen Substanzen enthaltene Stickstoffmenge, sowohl in allen zusammengenommen, als in jeder einzelnen für sich.

Ich habe zuerst also die Menge der in kochendem Wasser auflöslichen Producte bestimmen müssen. Ich operirte mit 37 Sorten Thee, indem ich Rücksicht nahm auf das Wasser, welches das Blatt schon enthielt, entweder weil seine Austrocknung in China nicht ganz vollkommen gewesen war, oder weil es während oder nach seinem Transport eine gewisse Menge atmosphärischen Wassers absorbirt hatte; ich habe gefunden, dass die grünen Theesorten im Mittel 10 und die schwarzen 8 p.C. Wasser enthalten.

Die Menge der im heissen Wasser auflöslichen Substanzen variirt sehr beträchtlich und hängt besonders von dem Atter des Blattes ab; bei dem grünen Thee ist das Blatt nämlich jünger und daher auch weniger holzreich als in dem schwarzen Thee. Ich gebe in meiner Abhandlung die Zahlen an, welche diess Verhältniss für jede Sorte des Thees ausdrücken; im Mittel habe ich gefunden:

Aus 100 Th. der getrockneten schwarzen Thee-

sorten

- 43,2 p.C.in kochendem Wasser löslicher Sahstanzen;
- nen Theesorten 47,1 p.C. in kochendem Wasser löslicher Substanzen;
- — der schwarzen
  Theesorten,in ihrem käuflichen
  Zustande genom-

meņ

38,4 p.C. in koohendem Wegser löslicher Suhstanzen:

-- -- d. grünen Theesorten in demseiben Zustande 43,4 p. C. in kochendem Wasser löst. Subst.

Wenn man eine Theeinfusion bis zur Trockenheit abdampft, bleibt ein chocoladenbrauner Rückstand übrig, welcher, wenn m die grüne Theesorte "poudre å canon" angewandt hat, 35 Th. Stickstoff in 100 Th. enthält.

Derseite Rückstand enthält bei Anwendung des schwarzen uchong the 4,70 p. C. Stickstoff.

Gehören nun diese beträchtlichen Stickstoffmengen zu mehren in der Insusion enthaltenen Substanzen, oder allein zum Thein, siches die einzige stickstoffhaltige Substanz ist, die man bis jetzt auch Thee dargestellt und beschrieben hat? Ich habe mich bich zuerst bemüht, diese Frage zu lösen; da die Bestimmung auch Theins eine schwierige Sache ist, weil diese Substanz zubich in Wasser, Alkohol und in Aether auslöslich ist und sich kein Reagens, den Gerbstoff (Tannin) ausgenommen, präffirt werden kann, so habe ich zuerst untersucht, ob die steren Substanzen, welche man aus jener Insusion des Thees beheiden kann, Stickstoff enthalten.

Basisch-essigsaures Bleioxyd präcipitirt ungefähr die Hälfte in dieser Infusion enthaltenen auflöslichen Substanzen. Das teipitat, welches schwächer oder stärker gelb gefärbt ist, je chdem man schwarzen oder grünen Thee angewandt hat, thält zile färbende Substanz, allen Gerbstoff und eine eigentimliche Säure, welche ein unlösliches chamois-gelbes Salz det mit dem basisch-essigsauren Bleioxyd; ich habe bis jetzt eh nicht diese Säure näher untersucht.

Ich fund nun durch Versuche, dass in diesem ganzen ederschlage nur eine höchst unbedeutende Menge von Stickiff enthalten sei. Man muss also in dem Theile der Auflöiff, welcher nicht gefällt werden kann, die Substanzen suchen, elche dieses Element enthalten.

Um das Thein zu erhalten und die Menge desselben zu filmmen, dunstete Mulder die Infusion mit kaustischer Mag- ab und zog den Rückstand mit Aether aus, welcher nur Thein auflöst.

Indem ich dieselbe Methode anwandte, welche aus mehen Gründen, die ich in meiner Abhandlung angeführt habe, In sehr unvolkommen ist, habe ich folgende Quantitäten Thein 1 400 Th. Thee ausgezogen; aus:

### 118 Péligot, Untersuchungen üb. die chemische

The hyson	2,40
dito	2,56
Gemenge von gleichen Theilen The pou- dre à canon, hyson, imperial, caper	
und <i>pekoé</i>	2,70
poudre à canon	4,1
dito	3,5.

Diese Quantitäten sind weit bedeutender als die, welche sowohl Mulder als Stenhouse erhalten haben; sie sind dessenungeachtet noch zu gering, um allen Stickstoff der Infusion, als in dem Thein enthalten, nachzuweisen. Denn da die Zusammensetzung des Theins durch die Formel C<sub>8</sub> H<sub>10</sub> N<sub>4</sub> O<sub>5</sub> bezeichnet wird und diese Substanz 29,0 p.C. Stickstoff enthält, so müssten in dem Thé poudre à canon 7,4 und in dem souchong 6,5 Thein in 100 Th. dieser Theesorten, in ihrem gewöhnlichen Zustande angewandt, gefunden werden, wenn nicht eine andere stickstoffhaltige Substanz noch das Thein in der Auflösung begleitete.

Vermittelst einer sehr einfachen Methode, welche ich gleich anführen werde, ist es mir möglich gewesen, in den verschiedenen Theesorten eine beträchtlichere Quantität Thein nachzuweisen, als diejenige ist, welche ich anfangs erhielt. Man fügt nämlich zu der heissen Theeinfusion basisch - essigraures Bleioxyd und etwas Ammoniak; in die Flüssigkeit leitet man, nachdem das entstandene Präcipitat absiltrirt worden ist, einen Strom von Schwefelwasserstoff und dampst dann, nach Entfernung des Schwefelblei's, das Ganze bei einer möglichst niedrigen Temperatur ein; man erhält so beim Erkalten der eingedampften Flüssigkeit eine bedeutende Menge von Theinkrystallen und eine Mutterlauge, welche von Neuem Krystalle absetzt, wenn dieselbe noch weiter eingedampst wird. Man reinigt die ersten Krystalle durch Umkrystallisiren in Wasser und bedient sich dann ihrer Mutterlauge zur Auflösung der folgenden Krystalle, auf welche Art man, wie ersichtlich ist, die möglichst geringe Menge Mutterlauge und die möglichst grösste Menge Krystalle sich verschafft.

Durch diese Methode zog ich aus 50 Gr. des Thé poudre à canon 1,92 Gr. krystallisirtes Theïn aus, d. i. 3,84 p. C. Es blais sont vorten eine artinalienbeite Primagent. Dirig. volche noch Their mittalt. Die inde diese Menge no Sin's net Anläung von Serme of the genar besamen Sin's designat, indem un admitier wen Manses men unserner, wie iel von der Germanfamblimmig bies allegener wernen masse; ir Gerhand nämber die einbigt behängt werden un Their icipitat, und wie ein giande (2013) the hind nen, compagneers, in die Pläungsen dat mit ginne fente burer and an minist bestimmig int ist.

Darch Hirmstügung fer verten Prentit Tiefe, weite man neh dieses Bengene atgrestmeien hat, so derferiger, weite mankrystalische wart, etté aux 100 Tr. The steuere à remondation wart, etté aux 100 Tr. 5.84 Treis fat-utellt worden: 100 Tr. desenter Trees, aber versen bet 100 getrocknet, enthaben demant 621 p.C. von dieser Sub-

Diese Zahlen aahern sich sehr derjenigen, welche man halten muss, wenn das Thein die einzige sticksiofinaltige thetanz ist, welche sich in der Inflation befindet; freisich bleim noch immer 0.75 Sticksioff übrig, aber man muss auch merken, dass ich nur ein Minimum Labe erhalten können. Kat ferner möglich, dass in dieser Infusion Ammoniaksalze whanden sind, oder dass eine kleine Menge von Thein wahmed der Kindampfung der Flüssigkeit zersetzt worden ist, da eso Substanz sich sehr leicht verändert, gerade so wie anwen an Stickstoff sehr reiche Körper, welchen sie ihrer Zusamsussetzung wie ihren Eigenschaften nach ähnlich ist.

Wie es auch in dieser Hinsicht sich verhalten möge, so man doch aus diesen Versuchen schliessen: 1) dass das hein die wichtigste stickstoffhaltige Substanz ist, welche sich der Infusion des Thees vorfindet; 2) dass dasselbe darin in ist bedeutenderer Menge vorhanden ist, als man bisher angemen hat.

Der Theil des Thees, welcher nicht mehr in kochendem Wasser auflöslich ist, enthält in 100 Th., bei 110° getrocknet, 1,46 Th. Stickstoff beim souchong und 4,30 beim The powere i canon.

Diese Quantitäten, denjenigen der Infusion hinzugefügt, ge-

ben fast genau die Mengen des Stickstoffes, welche die Ahalyse des ganzen ursprünglichen Blattes angegeben hat.

Wenn man die ausgezogenen Blätter eine Zeit lang tik Wasser, welches dem Gewichte nach ein Zehntheil Kali enthält, kochen lässt, so bekommt man eine braune Flüssigkeit, welche bei Hinzufügung von verdünnter Schwefelsäure oder Estigtänt 1 ein reichliches braunes und flockiges Präcipitat liesert, welches 8,45 p. C. Stickstoff enthält; bei einem andern Versache were den 9,93 p.C. gefunden. Alkohol und Aether lösen von die sem Niederschlage ungefähr 30 p. C. auf von einer grüsen 1 Substanz, die eine Saure von fetter Natur zu enthalten scheint; auf solche Art behandelt, ist das Product noch nicht rein, dem es ist stark gefärbt und enthält Gallertsäure; doch lieferte die Masse, welche 8,45 p.C. Stickstoff enthielt, nach der Behandlung mit Alkohol und Aether 11,35 p. C. von diesem Elements. Obgleich es mir nicht gelungen ist, diese Substanz im Zustande der Reinheit zu erhalten, so nehme ich doch nicht Anstand, nach einer Vergleichung ihrer Charaktere, dieselbe als identisch zu betrachten mit dem Casein der Milch.

Es ist wahrscheinlich, dass dieser Körper in dem unlöslichen Theile des Blattes sich in Verbindung mit dem Gerbstoffe
befindet, und dass das Kali zersetzend auf die Verbindung einwirkt.

Das Vorkommen dieser Substanz in dem Thee ist um so interessanter und bemerkenswerther, da sie sich darin in einer sehr bedeutenden Menge befindet, so dass wahrscheinlich der grössere Theil des in dem ausgekochten Blatte enthaltenen Stickstoffes ihr zugerechnet werden muss. Wenn man nämlich interenten und Cahours 16 p.C. Stickstoff in dem Casein annimmt, so werden die ausgekochten Blätter nicht weniger interenten ursprünglichen Zustande wird 14—15 p.C. enthalten.

Es ist mir nicht möglich gewesen, beim Thee diess Casein ganz abzuscheiden. Ich habe in einem Versuche aus 100 Th. der ausgekochten Blätter 35 p. C. des erwähnten Gemenges erhalten, welches 8—10 p. C. Stickstoff enthiclt, die 18—20 p. C reinen Caseins entsprechen; aber die Blätter, nachdem sie zweimal mit Kali behandelt worden waren, enthielten noch 2,73 p. C. Stickstoff; dieser Stickstoff, wenn man ihn als dem Caseis

migenbrig betrachtet, entspricht 5,7 p.C. dieser Substanz; auf diese Art Erreicht man nahe die durch die Analyse angegebend Menge an Stickstoff.

Man sieht aus diesen Versuchen, dass der Thee eine Stickstellinenge enthält, wie sie nur sehr ausnahmsweise vorkommt; sher with muss sich zugleich erinnern, dass dieses Blatt sich nicht <del>dehr in sei</del>nem natürlichen Zustande befindet, sondern dass es zu uns gelangt, nachdem es auf mehrfache Weise behändelt Wirden ist. Man weiss nämlich, dass der Thee, ehe er der Evidention überliefert wird, eine Art Austrocknung erleidet, . Pilche das Blatt leicht und fähig macht, eine ziemlich beträcht-Belle Menge eines scharsen und leicht brennenden Sastes mit den Händen aus demselben berauszupressen; das Blatt wird dan zusammengerollt und mehr oder weniger schnell gefrockitt, je nachdem man es beabsichtigt bei der Fabrication des Frienen oder des schwarzen Thees. Es ist nun möglich, dass Meser Sast Wenig oder gar nicht stickstoffhaltig sei und dass teine Abscheidung also die Stickstoffmenge, welche in dem Blatte zurückbleibt, vermehre. Als ich diejenige bestimmte, welche h den frischen Blättern der Theebaume, die an den Thoren von Paris in den schönen Baumgärten der BHrn. Cels cultivirt werden, enthalten ist, fand ich 4,37 p. C. Stickstoff im getrockneten Thee. Vielleicht genügt schon die Verschiedenheit des Clima's und der Cultur, dieses Variiren im Stickstoffgehalt zu É Wwwirken.

Ich beendige diese Abhandlung mit einigen Betrachtungen ber die Anwendung des Thees als Getränk und als Nahrungsintel. Es ist nicht zu läugnen, dass bei der Gegenwart einer wolchen Menge von Stickstoff in diesem Blatte, und bei der Existenz des Caseïns darin, der Thee ein wirkliches Nahrungsmittel sei, wenn er ganz genossen wird, mit oder ohne vorgängiger Insusion, und man versichert auch, dass einige indianische Völkerschaften ihn so geniessen.

So liest man z. B. in einem Briefe von Victor Jacquemont:

"Der Thee kommt nach Cachemir durch Caravanen quer durch die chinesische Tartarei und Thibet. Man bereitet ihn zu mit Milch, Butter, Salz und einem alkalinischen Salze von bittrem Geschmack. Zu Kanawer verfährt man auf eine au-

# 122 Walter, üb. die Campher-Schwefelsäure.

dere Art; man lässt die Blätter 1 oder 2 Stunden lang kochen, in dann wirst man das Wasser sort und bereitet die Blätter mit in ranziger Butter zu u. s. w." Ist es nicht klar, dass bei der ersten Zubereitungsart der instinctartige Gebrauch des alkalinischen Salzes zum Zweck oder zur Folge bat, das Casein aus zulösen und es in die Insusion eintreten zu lassen, während bei der zweiten Versahrungsweise dieses Casein zurückbleibt und mit dem Blatte selbst verzehrt wird?

Aber auf diese Art behandelt man den Thee nicht bei den mehr civilisirten Völkern; muss man vielleicht annehmen, dass i seine Infusion, welche mit wenig Thee und vielem Wasser ge. macht wird, auf unser Nervensystem einwirke, so dass er eine Aufregung hervorbringe, welche eine gewisse Zeit bindurch die Stelle wirklicher Nahrung vertreten könne? Kann man ihn vergleichen mit anderen Substanzen von unzweiselhafter Kraft und Wirksamkeit als Nahrungsmittel, wie mit der Milch und dem Fleischbouillon? Ohne zu versuchen, diese schwierigen Fragen zu lösen, habe ich einige der Elemente bestimmt, deres Kenntniss bei der Discussion über dieselben von Wichtigkeit sein möchte; ich habe namentlich das Gewicht und die Natur der Substanzen untersucht, welche in der Insusion des Thees enthalten sind, welche man hier gewöhnlich als Getränk berei-Der Thee ist dann noch nicht aller seiner löslichen Bestandtheile beraubt; das Blatt enthält noch wenigstens ein Drittel desjenigen, welches sich in Wasser auflöst, wenn man ihn wiederholten Auswaschungen unterwirft; eine Infusion z. B., mit 20 Gr. The poudre à canon (Kugelthee) und 1 Litre Wasser zubereitet, lieferte 6,33 Gr. in Wasser auflöslicher Producte, welche wiederum nahe 1 Gr. Thein enthielten.

#### XX.

Abhandlung über die Campher-Schwefelsäure.

#### Von

#### PHILIPP WALTER.

(Compt. rend. T. XVII. Nr. 4.)

Die Schwefelsäure ist von allen unorganischen Verbindungen eine der merkwürdigsten wegen der Art, wie sie mannigfache Erscheinungen hervor, deren Studium die Wissenschaft mit Thatsachen von hoher Wichtigkeit bereichert hat. Se haben Umwandlungen des Alkohols in Aether, des Amidens in Zucker durch Einwirkung der Schwefelsäure, zur Annahme der Existenz einer neuen Kraft geführt, der Contactkraft oder der katalytischen Kraft, deren Existenz von den beiden ausgezeichneten Chemikern, Berzelius und Mitscher-lich, behauptet wird.

Wenn man die Wirkung der Schweselsäure aus den Alkohol etwas variiren lässt, so bekommt man Actherschweselsäure, eine Verbindung, in welcher die Schweselsäure mit Aether vereinigt und dadurch vollkommen maskirt ist.

Die Schweselsäure, wenn sie auf einige organische Körper einwirkt, scheidet aus denselben eine gewisse Menge von Sauerstoff und Wasserstoff als Wasser aus und verbindet sich mit den übrigen Elementen der organischen Substanz, um eine eigenthümliche Säure zu bilden; so scheidet sich bei ihrer Einwirkung auf den Indigo 1 At. Wasser aus, und die übrigen Elemente bilden mit der Schweselsäure die Indig-Schweselsäure, in welcher die Reagentien nicht mehr die Gegenwart der erstern anzeigen.

Ferner bei der Einwirkung auf einige organische Säuren bildet die Schwefelsäure Wasser auf Kosten des Sauerstoffes und des Wasserstoffes der Substanz und verbindet sich mit den übrigen Elementen der organischen Säure, indem eine neue Säure entsteht, in welcher man nicht mehr durch Reagentien die Gegenwart der Schwefelsäure entdecken kann; so bilden 2 At. Schwefelsäure, indem sie auf 1 At. Benzoösäure einwirken, 1 At. Wasser, und die übrigbleibenden Elemente der Schwefelsäure bilden, indem sie sich mit den übrigen Elementen der Benzoösäure vereinigen, die Benzoö-Schwefelsäure, welche 2 At. Basis sättigt.

Bei ihrer Einwirkung auf einige ätherische Oele scheidet sie allen ihren Sauerstoff und einen Theil ihres Wasserstoffes als Wasser aus, und es bleiben dann Kohlenwasserstoffarten zurück; das krystallisirte Oel der Münze, das feste Oel der Ceder zersetzen sich, wenn sie mit concentrirter Schwefelsäure behandelt

# 194 Walter, tb. die Campher-Schweselstarb.

werden, in Warzer, welches sich mit der Schwefelsfure vörseinigt, und Menthen oder Cedren, welche Substanzen auf den sauren Wasser schwimmen.

Bei der Behandlung einiger Kohlonwasserstoffe mit räuchete der Schweselsäure geben 2 Aeq. der Säure 1 Aeq. Mres Sauerstoffes ab, um mit 1 Aeq. Wasserstoff des Kohlenwasserstoffe Wasser zu bilden, und die übrigen Elemente der beiden mit einander wirkenden Körper vereinigen sich mit einander, und eine besondere Säure zu bilden; so erhält man, wenn man die Benzin mit rauchender Schweselsäure behandelt, Benzin-Schwesseure.

Ich habe nicht ohne Absicht diese verschiedenen Wirkungsarten der Schwefelsäure auf die organischen Körper in der Kürze angeführt; ich wünschte nämlich durch diese Vergleichung deutlich zu machen, wodurch sich die Einwirkung der Schwefelsäure auf die wasserfreie Camphersäure unterscheidet, eine Rinwirkung nämlich, welche ich zum Theil schon in einer früheren Abhandlung näher betrachtet habe, in welcher ich einige Salze dieser Saure, insbesondere die Salze der Baryterde und des Bleioxyds beschrieb \*). Aber seit dieser Zeit hat die Veränderung des Atomgewichtes des Kohlenstoffes eine Revision meiner Untersuchung nothwendig gemacht, eine Revision, welche viele Zeit und Sorgfalt erfordert hat. Aber, als ich erkannte, dass die Schweselsäure eine Portion Kohlenstoff aus der Camphersaure ausscheide, als ich so eine neue Art von Einwirkung der Schwefelsäure auf die organischen Körper sand, eine Einwirkung, bei welcher die Schweselsäure vorzugsweise vor dem Wasserstoffe auf den Kohlenstoff einwirkt, welches also das erste Beispiel eines Körpers darbietet, der in den Theilen angegriffen wird, welche bis jetzt für die beständigsten gehalten wurden, - so habe ich es für ehrenhast und wünschenswerth gehalten, diese Untersuchung bis zu einem Puncte auszudehnen, bei welchem jeder Zweisel hinsichtlich dieser Thatsache den Chemikern entschwinden muss.

Die Darstellung der Campher-Schweselsäure ist langwierig und schwierig wegen der zahlreichen Krystallisationen, die mit vornehmen muss, um dieselbe rein und ungefärbt zu erhalten.

<sup>\*)</sup> S. dieses Journ. Bd. XXI. 241.

Ha ist gleichgültig, ob man die gewöhnliche Schweselsäure, die Nardhäuser oder die wassersreie Schweselsäure anwendet; das Happtproduct, welches aus der Einwirkung dieser verschiedenen Arten von Schweselsäure auf die wassersreie Camphersäure hervorgeht, ist immer die Campher – Schweselsäure, indessen ist doch die gewöhnliche Schweselsäure vorzuziehen.

Wenn man in ein Platingefüss, welches zur Hälfte mit Schwefelsäure angefüllt ist, wasserfreie Camphersäure in kleinen Portionen nach und nach hineinwirft, so zerfällt die Camphersaure in ein sehr feines Pulver, welches, wenn man beständig umrührt, sich anflöst, so dass man zuletzt eine vollkommen klare Auflösung erhält. Wenn man diese Mengen der beiden Säuren mit vielem Wasser verdüngt, so schlägt sich die Camphersäure, welche wenig in Wasser auflöslich ist, fast vollkommen nieder, welches beweist, dass es eine einfache Auflösung der wasserfreien Camphersäure in Schwefelsäure ist, und zu gleicher Zeit zeigt, dass die Schwefelsaure noch keine Wirkung ausgeübt hat. Aber wenn man dieses Gemenge mit Vorsicht erwärmt, so bemerkt man, dass zwischen 45 und 50° C. die Obersläche sich mit Blasen zu bedecken anfängt, und dass bei 60° eine rasche und beträchtliche Gasentwickelung sich zeigt. Die Gasentwickelung wird so heftig, dass man genöthigt ist, von Zeit zu Zeit den Tiegel aus dem Wasserbade herauszunehmen, um zu verhindern, dass das Gemenge übersteige.

Dieses Gas ist farblos; angezündet, brennt es mit der dem Kohlenoxydgas eigenthümlichen blauen Flamme. Es war nothwendig, die Natur dieses Gases zu untersuchen, und besonders zu zeigen, ob mit diesem Gase sich nicht noch andere Gasarten entwickeln, namentlich schweflige Säure und Kohlensäure. Als das Gas, welches sich ang einigen Grammen der Camphersäure bei der Behandlung mit einem grossen Ueberschusse von gewöhnlicher Schwefelsäure entwickelt hatte, mit einer sehr concentrirten Auflösung von kaustischem Kali in Berührung gebracht wurde, zeigte sich keine Verminderung der Gasmenge. Dieser Versuch beweist also die Abwesenheit der schwefligen Säure und der Kohlensäure; mehrmals wiederholte Versuche gleicher Art haben mir dasselbe Resultat gegeben. Aber die Quantitäten des Kohlenoxyds varüren, welches offenbar zusammenhängt mit der Bildung einer mehr oder weniger grossen Menge von Nebenpradueten.

Um die Bereitung der Säure zu vollenden, fährt man fort, das Ge-

menge im Wasserbade zu erwärmen; darauf verdünnt man die Manne mit vielem Wasser; die wasserfreie Camphersäure, welche nicht angegriffen worden ist, schlägt sich nieder und wird durch Filtration getrennt; die filtrirte Flüssigkeit bringt man dann in den luftleeren Raum über ein mit concentrirter Schwefelsäure gefülltes Gefän. Nach Verlauf einiger Zeit erhält man Krystalle von Campher-Schwefelsäure; man zerstösst und zermalmt diese Krystalle, um die Schwefelsäure, mit welcher sie imprägnirt sind, auszupressen; entlich löst man sie in sehr concentrirtem Alkohol auf, welchen man der freiwilligen Verdampfung überlässt.

0,3005 Gr. dieser Krystalle, mit Kupferoxyd verbraust, gaben 0,417 Kohlensäure und 0,191 Wasser.

0,35 Gr., mit 4 Gr. Salpeter und 4 Gr. kohlensauren Kati's in einem Platintiegel verbrannt, gaben 0,285 schwefelsaure Baryterde.

Es folgen also aus diesen Versuchen, da das Atomgewicht des Kohienstoffes = 75 ist, folgende Zahlenverhältnisse:

Koblenstoff 37,8
Wasserstoff 7,06
Schwefel 11,22
Sauerstoff —.

Diese Resultate führen uns zu folgenden Atomenzahlen: Berechnet. Gefunden.

> $C_9 = 675,0$  37,47 37,8  $H_{20} = 125,0$  6,94 7,06 S = 201,1 11,16 11,22  $O_8 = 800,0$  —

woraus man diese rationelle Formel ableiten könnte:

 $C_9 H_{14} O_3 SO_2 + 3 H_2 O.$ 

Hiernach können wir uns leicht die Wirkung der Schwefelsäure auf die wasserfreie Camphersäure erklären. Bekanntlich ist die Formel für die Camphersäure  $= C_{10} H_{14} O_3$ ; die Schwefelsäure nun, indem sie auf die Camphersäure mit Hülfe einer ein wenig erhöhten Temperatur einwirkt, verliert 1 Aeq. Sauerstoff, welches sich mit 1 Aeq. Kohlenstoff verbindet, um Kohlenoxydgas zu bilden, das sich entwickelt, und substituirt sich dann selbst als schweflige Säure an die Stelle dieses ausgeschiedenen Acq. Kohlenstoff, um eine neue Säure zu bilden, welche ich Campher-Schwefelsäure nenne und welche bei der Krystallisation 3 At. Wasser aufnimmt.

Der merkwürdigste Charakter dieser Säure ist ohne Zweiselder, dass der Schwesel in ihr als schweslige Säure vorhanden ist, oder

sich wenigstens in ihrer Zusammensetzung die Elemente dieser Säure sich nachweisen lassen, während gewöhnlich in den Säuren, welche durch die Einwirkung der Schwefelsäure auf organische Körper entstehen, der Schwefel als Unterschwefelsäure sich vorfindet. Diese Säuren gehören alle in die Classe der zweibasischen Säuren, während die Campher-Schwefelsäure eine einbasische Säure zu sein scheint. Die wasserfreie Camphersäure, indem sie Kohlenstoff verliert und statt dessen schweflige Säure aufnimmt, verändert dabei nicht ihre Sättigungscapacität, aber die Campher-Schwefelsäure unterscheidet sich dadurch von der Camphersäure, dass sie nicht im wasserfreien Zustande existirt, dass sie sehr leicht löslich ist in Wasser, und dass bei ihrer Verbindung mit Basen, mit welchen die Camphersäure unlösliche Salze entstehen.

Die Campher-Schweselsäure verliert im lustleeren Raume über einem mit concentrirter Schweselsäure gefüllten Gesase 2 Aeq. Wasser; das übrigbleibende Aeq. Wasser kann ihr nicht ohne Zersetzung entzogen werden, sie verliert es bei ihrer Verbindung mit den Basen. Sie krystallisirt in 6seitigen Prismen und ist farblos. Ihr Geschmack ist sehr sauer und angreisend für die Zähne, sie ist leicht löslich in Wasser und Alkohol, bis zu ungesähr 165°C. erhitzt, zersetzt sie sich.

Ich beschränke mich hier darauf, die Formeln für die wichtigsten campher-schwefelsauren Salze anzugeben, die ich analysirt habe.

Das campher-schweselsaure Kali, das Baryt-, Blei- und Silbersalz lassen sich durch die Formel  $C_9H_{14}O_3SO_2+RO$  ausdrükken, indem R das metallische Radical bezeichnet.

Das campher-schwefelsaure Ammoniak und das Kupferoxydsalz durch dieselbe Formel + 2 Aeq. Wasser.

Die in dieser Abhandlung bezeichneten Thatsachen, die Charaktere und die Analysen der krystallisirten Campher-Schwefelsäure mit 3 Aeq. Wasser und der Säure mit 1 Aeq. Wasser, die Eigenthümlichkeiten und die Analysen der campher-schwefelsauren Salze werden, wie ich hoffe, keinen Zweisel übrig lassen über die neue und merkwürdige Wirkung, welche die Schweselsäure auf die organischen Körper ausübt.

Wir sehen nämlich, dass 1 Molecül Kohlenstoff aus der Camphersäure aus der dieden worden ist, und dass an dessen Stelle igen Säure sich substituirt, welche in

diesem Falle die Rolle eines einfachen Körpers spielt; die Campher-aure, auf diese A:t modificirt, bat ihren wesentlichen Charakter beibehalten, sie hat nicht ausgehört, eine Säure zu seig. Die Camphersäure und die Campter-Schweselsäure sind als Körper mit demselben Typus: die Camplersaure, welche Kohlenstoff verloren und dafür sehweflige Säure aufgenommen hat, hat dieselbe Anzahl von Aeq. und auf gleiche Weise wie vorher verbunden behalten, und beide Sauren also stimmen in ihren chemischen Fundamentaleigenschasten überein. Bis jetzt bezogen sich alle Substitutionen, welche bei den organischen Körper beobachtet worden sind, nur auf den Wasserstoff; die Campheysaure giebt uns das erste Beispiel, wo diese Substitution in Bezug auf den Kohlenstoff stattfindet, und aus dieser Thatsache ergiebt sich offenbar als Folge, dass in einer organischen Verbindung alle Elemente nach und nach entfernt und von anderen ersetzt ; werden können. Diese Substitution des Kohlenstoffes zeigt uns die |-Unzulänglichkeit einer künstlichen Classification der organischen Körper, welche sich allein stützt auf die Permanenz der Anzahl der Kohlenstoffatome in allen Verbindungen derselben Familie, und beweist uns zugleich, wie sehr es nothwendig ist, diejenigen Körper zusammen zu groppiren, welche sich in ihren wesentlichen Eigenschaften ähnlich sind, obgleich sie nach den Formeln, welche wir ihnen gegenwärtig beilegen, durchaus nicht classificirt werden können.

Die Kenntniss dieser Substitution des Kohlenstoffes in den organischen Körpern, ein entschiedener Gewinn für die Wissenschaft, wird uns ohne allen Zweisel zu wichtigen Entdeckungen führen und uns behülflich sein, die innere Constitution und molecüläre Anordnung der Atome der organischen Körper zu entschleiern. Die Einwirkung, welche die Schweselsäure, im Ueberschusse angewandt, namentlich auf die Citronensäure und Weinsteinsäure auf übt und welche einige Analogie hat mit der Wirkung der Schweselsäure auf die Camphersäure, indem sich hier ebensause Kohlenoxydgas entwickelt, aber sich auch zu gleicher Zeit durch das Austreten von Kohlensäure unterscheidet, wird viel Ausklärrung über die Molecülärgruppirung verbreiten, die in der Constitution dieser Körper vorherrschend ist.

#### XXI.

### Chemische Notizen.

#### Von ·

#### C. F. SCHORNBRIN.

## I. Ueber das Kaliumeisencyanid.

Kürzlich beschäftigte ich mich mit der elektrolytischen tersuchung einiger Cyanverbindungen und ermittelte bei dier Gelegenheit eine Reihe von Thatsachen, die meines Wissens ch nicht bekannt sind und von welchen ich deshalb hier ie Beschreibung geben will.

Wird in eine wässrige Lösung des Kaliumeisencyanids i Eisendraht von reiner Oberstäche gelegt, so überzieht sich reelbe schnell mit einer Schicht Berlinerblau's, und bringt man se Anzahl solcher Drähte in die gedachte Lösung, so scheidet in bald in merklicher Menge ein hellblauer Körper aus, der, die Lust gebracht, eine tiesblaue Farbe annimmt.

Lässt man in die Cyanidlösung, während sie mit metallibem Eisen in Berührung steht, Luft oder reines Sauerstoffgas eströmen, so findet die Bildung besagter blauer Materie viel scher statt, als diess geschieht, falls man die Einführung von merstoff in die Flüssigkeit unterlässt.

Wird anstatt des Eisendrahtes fein zertheiltes Eisen (Litera Martis) in die erwähnte Lösung gebracht und durch
e Glasröhre Luft eingeblasen, so geht die erwähnte Reaction
ch rascher vor sich.

Hat Eisen auch noch so kurze Zeit mit der Cyanidiösung Berührung gestanden, d.h. hat mit derselben das Metall eine ch noch so kleine Menge von Berlinerblau erzeugt, so wird megte Lösung schon so verändert sein, dass sie, mit einer menoxydsalzlösung versetzt, sich blau färbt.

Je länger die Einwirkung des Eisens auf die Cyanidiösung Mgefunden, d. h. je mehr sich unter den angeführten Uminden von dem erwähnten blauen Körper gebildet hat, um so ichlicher wird auch der Niederschlag von Berlinerblau auslen, den die rückständige Cyanidlösung mit derjenigen eines senoxydsalzes liefert.

Ich darf nicht unterlassen, hier zu bemerken, dass die beschriebene Einwirkung des Eisens auf die Cyanidlösung dann stattzusinden scheint, wenn letztere entweder f Sauerstoff gelöst enthält, oder mit der atmosphärischen Lu Berührung gesetzt wird. Kocht man nämlich besagte Lö so lange auf, bis alle Luft aus ihr vertrieben ist, und b man hierauf in dieselbe einen Eisendraht, von dem man e falls die an ihm haftende Luft durch Erhitzung in siede Wasser entfernt hat, so tritt die Bildung des blauen Kö am Drahte nicht ein, wenigstens nicht in merklichem Grad lange man die Flüssigkeit im Sieden erhält. Lässt man Cyanidlösung abkühlen, so sieht man baid das Metall mit blauen Hülle sich umziehen, vorausgesetzt, man habe die rührung zwischen der Luft und der Cyanidlösung nicht gehoben.

Um zu sehen, ob für die Bildung des blauen Körper Anwesenheit der Luft durchaus erforderlich sei, liess ich Minuten lang unsere Cyanidlösung in einem Glaskölbehen s und eben so lange eine Anzahl blauker Eisendrähte in koc dem Wasser liegen. Letztere brachte ich hierauf mög schnell in die siedende Cyanidlösung, liess dann dieselbe einige Minuten lang sieden und verschloss nun das Köll möglichst luftdicht.

Während des ersten Tages blieben die Metalldrähte kommen glänzend, am folgenden bemerkte ich jedoch an selben mehrere blaue Stellen, deren Zahl und Umfang is grösser wurde und von denen später feine, etwas schmuzig gefärbte Fäden auswuchsen. Diese Fäden wurden bald so dass die meisten derselben bis an die Oberstäche der Flü keit reichten, und einige dehnten sich so sehr aus, dass s mannigfaltigen Windungen noch den Spiegel der Cyanidk bedeckten.

Ein gleiches Kölbehen wurde mit unausgekochter Cyr lösung und blanken Eisendrähten gefüllt und offen hinge Nach Verfluss weniger Stunden waren die Drähte nicht nu einer blauen Hülle umzogen, sondern man sah auch schon grosse Zahl der erwähnten blauen Fäden von den Drahtstü aus in die Flüssigkeit sich erheben.

Aus dem Ergebnisse der beiden letzten Versuche erhellt jedenls, dass die Anwesenheit der Luft die Bildung des blauen
irpers beschleunigt, nicht entschieden wird aber dadurch,
Sauerstoff zur Erzeugung der fraglichen Materie unerlässlich
thwendig ist. Es wäre nämlich wohl möglich, dass beim
sten Versuche das Kölbehen doch nicht vollständig hermetisch
rschlossen gewesen wäre und die Luft noch Zutritt zu der
üssigkeit gefunden hätte. Um die vorliegende Frage mit völer Sieberheit zu beantworten, ist daher die Anstellung weirer Versuche nothwendig, bei welchen der Zutritt von Luft
er Sauerstoff ganz unmöglich gemacht wird.

Das Auftreten der erwähnten blauen Fäden ist eine Thatche, welche meinem Dafürhalten nach besondere Aufmerksamtit verdient, da sie zu beweisen scheint, dass der berlinerblautige Körper an Stellen der Cyanidlösung sich zu bilden verag, wo sich kein metallisches Eisen befindet. Es haben in That besagte fadenartige Gebilde eine unverkennbare Aehnheit mit den sogenannten Metallbäumen, welcher Umstand f die Vermuthung führen könnte, dass, wie diese Metallbäume, auch jene blauen Fäden ihre Entstehung entweder direct oder direct einer galvanischen Thätigkeit verdanken. Ich gedenke äter diesem Gegenstande meine Aufmerksamkeit zuzuwenden die etwa an ihn sich knüpfenden voita'schen Erscheinungen mauer zu untersuchen.

Lässt man metallisches Eisen lange genug in Berührung it der Kaliumeisencyanidlösung stehen, so wird diese beinahe illig entfärbt, wie sie auch das Vermögen verliert, auf blanme Eisen Berlinerblau zu bilden. Eine so beschaffene Lösung fert mit salpetersaurem Eisenoxyd starke und tief blaue Nierschläge, mit schwefelsaurem Eisenoxydul dagegen weisse. Beraus scheint zu erhellen, dass eine wässrige Lösung der then Cyaneisenkaliums durch Berührung mit Eisen schon bei wöhnlicher Temperatur in das gewöhnliche Blutlaugensalz igewandelt werden kann. Es ist jedoch möglich, dass in der ter diesen Umständen veränderten Cyanidlösung noch andere irbindungen als das Kaliumeisencyanür sich befinden.

Kaum weniger rasch als das Eisen wirkt auch metallisches ik zersetzend auf das gelöste Cyanid ein.

Stellt man in ein offenes Gefäss, das mit dieser Lösung gefüllt ist, blanke Streifen von Zinkblech, so erscheinen bald an denselben gelblich-weisse Puncte und es setzt sich nach einiger Zeit auf dem Boden des Gefässes ein pulverförmiger, etwas schmuzig weisser Körper ab. Nach vorläufigen Untersuchungen, die ich mit dieser Materie angestellt habe, besteht sie aus Kaliumzinkcyanid, dem wahrscheinlich etwas Zinkoxyd beigemengt ist.

Hat sich einmal nur eine Spur dieses weissen Körpers gebildet, so wird die rückständige Cyanidiösung durch salpetersaures Eisenoxyd gebläut, und es fällt damit der Niederschlag von Berlinerblau reichlich aus, wenn die Einwirkung des Zinks auf die Cyanidiösung längere Zeit gedauert hat. Die so veränderte Lösung vermag ebenfalls nicht mehr auf blankem Eisen Berlinerblau zu erzeugen, aus welchem Umstande hervorgeht, dass sie nun kein Kaliumeisencyanid mehr enthält.

Die stattgefundene Umänderung der letztgenannten Verbindung in das gelbe Blutlaugensalz wird übrigens auch daran erkannt, dass die ursprünglich stark gelbe Lösung beinahe wasserhell erscheint. Es ist kaum nöthig, zu erwähnen, dass die entfärbte Cyanidlösung, mit weiterem Zink zusammengestellt, den vorhin beschriebenen weissen Körper nicht mehr zu erzeugen vermag.

Ein sehr beachtungswerther Umstand ist die Thatsache, dass die durch Zink veränderte Cyanidlösung in merklicher Menge Ammoniak entwickelt, wenn dieselbe mit Kalihydrat versetzt und erwärmt wird. Woher dieses Ammoniak stammt, habe ich noch nicht auszumitteln die Zeit gehabt. Sollte sich etwa unter den erwähnten Umständen cyansaures Ammoniak oder Harnstoff bilden?

Damit durch Zink in der Lösung des Kaliumeisencyanids die beschriebenen Veränderungen bewerkstelligt werden, scheint ebenfalls die Anwesenheit freien Sauerstoffes nothwendig zu sein.

Wurden in ausgekochte, d. h. luftfreie, Cyanidlösung Stückchen von Zinkblech mit reiner Oberfläche gebracht und das
Gefäss, welches beide Materien enthielt, möglichst sorgfältig
verschlossen, so bemerkte ich nach Verfluss einiger Wochen
noch keine Spur des erwähnten weissen Körpers, und das Metall erschien noch vollkommen glänzend.

Eben so war die stark gelbe Cyanidiösung nicht merklich in icht geworden, es bläuete jedoch sich dieselbe etwas, wenn icht salpetersaures Eisenoxyd zugesetzt wurde. Welche Rolle ich Sauerstoff bei diesen Reactionen spielt, weiss ich nicht zu in icht zu in icht zu ich mit dieselbe kennen zu lernen, müssten jedenfalls inweitere Versuche angestellt werden.

wird Kaliumelsencyanidlösung mit Arsen, Antimon, Wismuth, Blei und Zinn zusammengebracht, so verändert sich diemathe schnell und zwar in der Weise, dass sie mit Eisenoxyd-salzen sich bläut. Hat selbst bei gewöhnlicher Temperatur die Aberührung zwischen Metall und Cyanidlösung auch nur eine Abalbe Minute lang gedauert, so tritt in letzterer bei Zusatz von ambetersaurem Eisenoxyd schon eine merkliche Bläuung ein, und kinst man die erwähnten Metalle mehrere Tage hindurch mit gelösten Cyanid zusammen stehen, so liefert dieses mit Eisenoxydsalzen merklich starke Niederschläge von Berlinerblau.

Merkwürdiger Weise wirkt Cadmium äusserst langsam auf des Cyanid ein und dieses Metall muss Tage lang mit der fragliehen Lösung in Berührung gestanden haben, damit sich die letztere mit salpetersaurem Eisenoxyd etwas merklich bläue.

Selbst Kupfer, Quecksilber und Silber vermögen die Cya
saidlösung zu verändern und einen Theil derselben in Cyanür

umzuwandeln. Es geht aber diese Reaction sehr langsam von

Etatten und ist tagelanges Zusammenstehen der letztgenannten

Eine Anzahl der erwähnten Metalle verlieren in der Cyanidiösung ihren Glanz (z. B. das Blei) und überziehen sich
nit einer Hülle, deren chemische Natur ich noch nicht näher
untersucht habe. Es ist nicht unwahrscheinlich, dass dieselben,
wie beim Zink und Eisen, Cyanverbindungen sind.

Eine eben so leichte als einfache Art, die chemische Verinderung nachzuweisen, welche die Cyanidlösung während
ihrer Berührung mit den vorhin erwähnten Metallen erleidet,
besteht darin, dass man einen Tropfen besagter Flüssigkeit auf
die blanke Oberstäche eines der Metalle sallen lässt und denselben hieraus mit einem Tropfen ausgelösten salpetersauren Eisenexyds versetzt. Unmittelbar nach stattgesundener Vermischung
beider Lösungen wird die von ihnen benetzte Metalisiäche mit

einer Schicht Berlinerblau's sich überziehen, und es tritt die oben beschriebene Reaction beinahe augenblicklich selbst dann ein, wenn die angewandten Metalle Kupfer, Quecksilber oder Silber sind.

Wie aus späteren Angaben erhellen wird, veranlassen die letzteren Metalle die Bildung von Berlinerblau vorzugsweise dadurch, dass sie das gelöste Eisenoxydsalz theilweise in das Oxydulsalz umwandeln.

Die mehr oxydirbaren Metalle, wie z. B. Zink, Eisen, Zinn u.s.w., verursachen die unter den erwähnten Umständen erfolgende Bildung von Berlinerblau auf eine doppelte Weise. Diese Metalle ändern ziemlich rasch einen Theil des Cyanids in Cyanür und einen Theil des Eisenoxydsalzes in das Oxydulsalz um. Wie nun leicht einzusehen, muss jede dieser Reactionen die Erzeugung von Berlinerblau zur Folge haben.

Höchst auffallend und überraschend erscheint mir die Thatsache, dass selbst auf Blechen von Palladium, Platin und Gold
sich Berlinerblau erzeugt, wenn man auf dieselben ein Gemisch der wässerigen Lösungen von Kaliumeisenchanid und salpetersaurem Eisenoxyd bringt.

Um sicher zu sein, dass an den bei meinen Versuchen benutzten Blechen der drei letztgenannten Metalle auch keine Spur einer fremdartigen Substanz hafte, so wurden sie erst sorgfältig mit Sandpapier gescheuert, dann etwa funfzehn Minuten in kochender Kalilösung gelassen und hierauf mit destillirtem Wasser abgewaschen. Die Platin- und Goldbleche behandelte ich überdiess noch eine Viertelstunde lang mit chemisch reiner siedender Salpetersäure, stellte dieselben nach dieser Operation eben so lange unter das Brunnenrohr, legte sie dann noch einige Zeit in siedendes destillirtes Wasser und glühte sie endlich ziemlich stark aus. Die Oberflächen dieser Metalle durften daher als möglichst rein angesehen werden.

Wie sich wohl zum voraus erwarten lässt, findet die Einwirkung des Palladiums, Platins und Goldes auf ein Gemisch von Cyanid- und Eisenoxydsalzlösung nicht auf eine sehr rasche Weise statt.

Auf meinen Blechen lag der gemischte Tropfen wohl eine halbe Stunde, bevor ich die geringste Veränderung in der Beschaffenheit der benetzten Metallfläche wahrnehmen konnte. Nach Verfluss dieser Zeit bemerkte ich am Rande des Tropfens, der auf dem Palladium lag, einen bläulichen Schein, während die

auf dem Golde öder Platin liegende Flüssigkeit noch keine merkliche Veränderung erlitten hatte. Einige Stunden später zeigten alle drei Metalle ganz deutliche blaue Ueberzüge (das Palladium den stärksten), und nach 12 Stunden hatte sich auch auf Gold- und Platinblech ein satter Ueberzug von Berlinerblau gebildet.

Ich habe noch nicht untersucht, ob Platin, Gold und Palladium, längere Zeit in Berührung mit blosser Cyanidlösung gesetzt, diese letztere so zu ändern vermögen, dass dieselbe mit einer Oxydsalzlösung sich bläut. Aus Gründen der Analogie bin ich aber geneigt zu glauben, dass diess der Fall sei.

Wenn nun schwer oxydirbare Metalle, wie Gold und Platin, wie auch die leichter oxydirbaren, wie Zink und Eisen, im Stande sind, die chemische Constitution des Kaliumeisencyanids unter den angeführten Umständen zu verändern, so dürfte wohl aus einer solchen Thatsache der Schluss gezogen werden, dass alle metallischen Körper ohne irgend eine Ausnahme die gleiche Wirkung auf das Haloïdsalz hervorzubringen vermögen.

Ich muss hier noch des Umstandes erwähnen, dass mehrere Oxyde auf das Cyanid in ähnlicher Weise verändernd einwirken, wie die metallischen Grundlagen dieser Oxyde selbst.

Giesst man Cyanidlösung auf fein zertheiltes Kupferoxydul oder Zinnoxydul, und lässt man beide Materien auch nur kurze Zeit zusammen stehen, so wird die abfiltrirte Flüssigkeit bei Zusatz von salpetersaurem Eisenoxyd schon merklich stark sich bläuen. Wahrscheinlich verhalten sich andere Oxyde, die begierig sind, noch mehr Sauerstoff aufzunehmen, auf eine ähnliche Weise.

Aber nicht nur die metallischen Körper oder gewisse metallische Verbindungen sind es, welche auf das Cyanid einen chemischen Einfluss der erwähnten Art auszuüben vermögen, auch eine Reibe nichtmetallischer Materien zeigen ein ähnliches Verhalten, wie zur Genüge aus folgenden Angaben erhellen wird.

Hält man Phosphor längere Zeit in Berührung mit unserer Cyanidiösung, so erhält diese die Eigenschaft, bei Zusatz von gelöstem Eisenoxyd (freilich nur in einem sehr schwachen Grade) sich zu bläuen. Taucht man aber ein Stückchen Phosphor in ein Gemisch von Cyanid – und Eisenoxydsalzlösung und lässt dasselbe einige Zeit in der Luft oder Flüssigkeit liegen, so umgiebt es sich mit einer Hülle von Berlinerblau. Diese Erscheinung scheint indessen ihren Grund hauptsächlich darin

zu haben, dass durch den Phosphor das Eisenoxydsalz theilaite weise in ein Oxydulsalz umgewandelt wird.

Da sich der Wasserstoff in mehr als einem Falle wie de leicht oxydirbares Metall verhält, so interessirte es mich sehr, zu wissen, ob dieses Element auch ein derartiges Verhalten gegen das fragliche Cyanid zeige. Zu diesem Behufe liess ich längere Zeit reines Wasserstoffgas in die besagte Lösungströmen, es schien aber dieselbe unter diesen Umständen durch aus keine Veränderung in ihrer chemischen Constitution zu erleiden.

Anders wirkt indessen der Wasserstoff, wenn derselbe entweder im nascirenden Zustande oder in gewissen chemischen
Verbindungen mit dem gelösten Cyanid in Berührung kommt.

Das einfachste Mittel, nascirenden Wasserstoff mit der Cyanidlösung in Contact zu setzen, gewährt uns die volta'sche Säule, Füllt man mit dem gelösten Cyanid zwei Gefässe, welche vermittelst einer porösen Wandung, z. B. einer thierischen Menbran, unter einander communiciren, und führt man in die Flüssigkeit dieser Gefässe die Zuleitungsdrähte einer mässig kräftigen Säule ein, so wird der Theil der Cyanidlösung, in welchen die negative Elektrode taucht, d. h. in welchem sich Wasserstoff ausscheidet, schnell so verändert, dass er mit salpetersaurem Eisenoxyd einen blauen Niederschlag liefert.

Da ich an einem andern Orte das elektrolytische Verhalten, des Kaliumeisencyanids zu beschreiben gedenke, so will ich mich hier nur auf die Bemerkung beschränken, dass, meiner Ansicht nach, der nascirende Wasserstoff es ist, dem die unter den erwähnten Umständen stattfindende Umwandlung des Cyanids in Cyanür zugeschrieben werden muss.

In einer unlängst von mir geschriebenen Abhandlung ("über die Häufigkeit der Berührungswirkungen auf dem Gebiete der Chemie") habe ich auf den Umstand aufmerksam gemacht, dass der chemisch gebundene Wasserstoff häufig gerade so gegengewisse Körper sich verhält, als Wasserstoff, welcher im nascirenden Zustande sich befindet, mit anderen Worten, dass die chemische Affinität des chemisch gebundenen Wasserstoffes augewissen Materien grösser ist als die Affinität, welche freier Wasserstoff zu den gleichen Substanzen zeigt.

Der mit Schwefel, Selen, Phosphor, Arsen, Antimon und Tellur vereinigte Wasserstoff, obgleich in dieser Verbindung noch gasförmig, wirkt dennoch sehr rasch auf die in Rede stehende Cyanidlösung ein, und zwar in ähnlicher Weise, wie diess der nascirende Wasserstoff thut.

Lässt man nämlich das eine oder das andere der letztgemannten Gase nur kurze Zeit in die Cyanidiösung treten, so
wird hierdurch diese so verändert, dass sie mit Eisenoxydsalzen
(auch noch nach Vertreibung der etwa in der Flüssigkeit aufgelösten Gase) blaue Niederschläge liefert. Vermischt man die
Cyanidlösung, ehe sie der Einwirkung der genannten Wasserstoffverbindungen unterworfen wird, mit salpetersaurer Eisenoxydlösung, so findet beim Eintritt der Gase in das fragliche
Gemisch eine merklich starke Fällung von Berlinerblau statt.
Es muss jedoch bemerkt werden, dass die drei erstgenannten
Gasarten viel rascher wirken, als diess die drei metallischen
Wasserstoffverbindungen zu thun vermögen.

Die hierbei erhaltenen blauen Niederschläge sind von mir his jetzt noch nicht näher untersucht worden, ich bin aber geneigt zu glauben, dass sie ausser dem Berlinerblau noch Selen, Phosphor u. s. w. enthalten und dass es mithin vorzugsweise der Wasserstoff der erwähnten Gase ist, welcher verändernd auf die Cyanidlösung einwirkt.

Spielt nun der Wasserstoff in den genannten Gasarten eine so merkwürdige Rolle, so steht zu erwarten, dass dieses Elèment auch in manchen anderartigen Verbindungen in gleicher oder ähnlicher Weise auf das Cyanid reagiren werde.

Lässt man die Cyanidlösung mit Aether oder Weingeist auch noch so lange zusammen stehen, so scheint es nicht, als eb unter diesen Umständen die vermischten Materien auf einander einwirkten, da eine so behandelte Lösung bei Zusatz eines Eisenoxydsalzes nicht merklicher Weise gebläut wird.

Setzt man aber dem gelösten Cyanid, ausser Aether oder Weingeist, auch noch etwas salpetersaures Eisenoxyd zu, so fängt das Gemenge bald an, sich blau zu färben, und nach einigen Tagen hat sich ein merklich starker Niederschlag von dem schönsten Berlinerblau gebildet.

Hieraus erhellt, dass der Aether oder Weingeist entweder das Cyanid in Cyanür, oder das Eisenoxydsalz in Oxydulsalz

umändern. Auch ist es möglich, dass theilweise beide Salze eine Zersetzung durch den Aether oder Weingeist erleiden. Dass übrigens die letztgenannten Materien für sich allein das Eisenoxydsalz nicht zu verändern im Stande sind, wird weiter unten angegeben werden.

Aus Gründen der Analogie bin ich geneigt zu vermuthen, dass nur der Wasserstoff des Aethers oder der des Weingeistes es ist, durch welchen die eben erwähnten Veränderungen in der Zusammensetzung beider Salze zu Stande gebracht werden.

Versetzt man die Cyanidlösung mit gewöhnlichem Zucker und lässt diese Flüssigkeit nur wenige Minuten lang sieden, so bläut sich dieselbe schon merklich bei ihrer Vermischung mit salpetersaurem Eisenoxyd. Vermischt man die zuckerhaltige Cyanidlösung mit letztgenanntem Eisensalze, so wird ein solches Gemenge schon ohne stattfindende Erwärmung uach einigen Stunden blau erscheinen und nach einigen Tagen einen merklich starken Absatz von Berlinerblau zeigen.

Wird die Cyanidiösung mit Ameisensäure vermischt und erwärmt, so färbt sie sich blau, ohne hierzu eines Eisenoxydsalzes zu bedürfen; dampft man das Gemisch ab, bis alle Säure verjagt ist, und zieht man den Rückstand mit Wasser aus, so liefert dieser Auszug mit salpetersaurer Eisenoxydlösung einen Niederschlag von Berlinerblau.

Eine gleiche Veränderung veranlasst die Ameisensäure in der Cyanidlösung auch schon bei gewöhnlicher Temperatur; nur sindet in diesem Falle die Reaction langsamer statt, als bei der Erwärmung geschieht. Nach mehrstündigem Zusammenstehen der Säure mit dem Cyanid erscheint jedoch die Flüssigkeit bereits deutlich gebläut, und im Lause einiger Tage bildet sich eine merkliche Menge Berlinerblau's. Hat einmal eine Ausscheidung des letztgenannten Körpers stattgefunden, und trennt man denselben durch Filtriren von der Flüssigkeit ab, so wird diese bei Zusatz von salpetersaurem Eisenoxyd schon merklich gebläut.

In ähnlicher Weise wirken Essigsäure, Weinsäure und die Citronensäure auf die Cyanidlösung ein, und ohne Zweisel giebt se noch manche andere organische Säure, die ein gleiches Verbalten zeigt.

Was die Oxalsaure betrifft, so scheint sie weder bei gewöhnlicher noch bei erhöbter Temperatur auf die Cyanidiösung zu wirken, denn weder wird die letztere für sich selbst, noch anch bei Zusatz eines Eisenoxyds merklich gebläut.

Unter allen organischen Verbindungen, deren Verhalten zur Cyanidiösung ich bis jetzt geprüft habe, zeichnet sich die Harnmüure durch ihre rasche Einwirkung auf besagtes Haloïdsalz um meisten aus. Hat die erwähnte Säure auch nur eine Minute lang mit der Cyanidiösung zusammengestanden, so wird diese bei Zusatz von salpetersaurem Eisenoxyd schon merklich stark blau gefärbt, und es wird der ausdrücklichen Bemerkung kaum bedürfen, dass Erwärmung die erwähnte Reaction bedeutend beschleunigt.

Kaum schwächer, ja vielleicht stärker noch als die Harnsiure, wirkt in Wasser gelöstes Kreosot auf die Cyanidlösung
ein. Schüttelt man letztere mit wässriger Kreosotlösung nur
wenige Augenblicke zusammen und fügt man dann ein Eisenmydsalz hinzu, so findet schon eine starke Bläuung statt. Hat
man durch Erhitzung das überschüssige Kreosot aus der Lösung
verjagt, so liefert ein Zusatz von salpetersaurem Eisenoxyd
einen beträchtlich starken Niederschlag von Berlinerblau.

Cinchonin und Morphium verhalten sich ähnlich der Harn-Hure und dem Kreosot, dagegen scheinen Strychnin und Chinin keine Wirkung auf das Cyanid hervorzubringen.

Da ich von der chemischen Reinheit des von mir in Anwendung gebrachten Cinchonins nicht völlig überzeugt bin,
so ist es möglich, dass von einer demselben noch beigemengten
Materie die besagte Reaction herrührt. Hat aber wirklich auch
des chemisch reine Cinchonin das Vermögen, unser Cyanid in
Cyanür umzuwandeln, so kann ein derartiges Verhalten dazu
benutzt werden, auf eine sehr leichte Weise die etwaige Anwesenheit jener Basis in Chinin nachzuweisen.

Wird Harnstoff in die Cyanidlösung gebracht, so scheint jener auf diese nicht einzuwirken; dampft man aber das Genisch bis zur Trockne ab und erwärmt man dann den Rücknisch bis zur Trockne ab und erwärmt man dann den Rücknisch so stark, als eben nöthig ist, damit aus demselben Amneniak sich entwickele, so bläut sich die Masse ziemlich
stark. Vor der Entbindung des Ammoniaks findet keine Farbenveränderung statt.

Bemerkenswerth ist auch das Verhalten, welches das Cyanid gegen salpetersaures Ammoniak zeigt. Erhitzt man letztere res Salz bis zur Schmelzung und trägt man nun einige Krystalle des Kaliumeisencyanids in die flüssige Masse ein, so färbte sich diese sofort tief blau und es entwickelt sich ein starker Geruch nach Blausäure. Wird das Gemenge noch weiter erhitzt, so nimmt dasselbe eine rothgelbe Färbung an und giebt nun weder mit einem Eisenoxyd- noch Eisenoxydulsalz einen blauen Niederschlag.

Wird aber die Masse, so lange sie noch blau erscheint, mit Wasser behandelt, so giebt das Filtrat mit salpetersaurem Eisenoxyd Berlinerblau.

Wird eine Lösung von neutralem schweselsaurem Ammoniak mit Cyanid versetzt und das Ganze zu einer breiartigen Masse eingedampst, so erscheint diese grün. Erhitzt man sie nun nicht völlig bis zum Schmelzen, so nimmt dieselbe eine hellblaue Farbe an, und giesst man aus die so behandelte Masse einiges Wasser, so färbt sie sich ties blau und es sindet eine Ausscheidung von Berlinerblau statt. Die absiltrirte Flüssigkeit wird durch salpetersaures Eisenoxyd nicht merklich gebläut.

Ausser den Metallen, den Oxydulen, dem nasoirenden Wasserstoff und einer Anzahl organischer und unorganischer Wasserstoffverbindungen giebt es aber noch einige andere Materien zusammengesetzter Art, welche einen zersetzenden Einsluss auf das Cyanid ausüben, d. h. letzteres in Cyanür verwandeln, und es haben diese Materien auch das wieder mit einander gemein, dass sie unter gewissen Umständen einer weitern Aufnahme von Sauerstoff fähig sind.

Vermischt man Kaliumeisencyanid- mit salpetersaurer Risenoxydlösung und fügt diesem Gemische einige Tropfen salpetrige Salpetersäure zu, so sindet ein Niederschlag von Berlinerblau statt. Da die reine Salpetersäure in dem erwähnten Salzgemisch eine derartige Veränderung nicht veranlasst, so kann das angeführte Verhalten dazu dienen, selbst kleine Mengen von salpetriger Säure in der Salpetersäure zu entdecken.

Sehr energisch wirkt das Stickoxyd auf ein in Wasser gelöstes Gemisch von unserem Cyanid und salpetersaurem Eisenoxyd ein. Jede Blase dieses Gases, welche in diese Lösung tritt, umgiebt sich sofort mit einer blauen Hülle, und sehr rasch wird aus der Flüssigkeit Berlinerblau gefällt.

Es kann daher eine gemischte Lösung von Kaliumeisencyanid und salpetersaurem Eisenoxyd eben so gut als eine Eisenoxydulsalzlösung dazu benutzt werden, in gegebenen Fällen die Anwesenheit von Stickoxyd nachzuweisen.

Das Stickoxydulgas verhält sich nach meinen Versuchen gegen die erwähnte gemischte Salzlösung vollkommen indifferent.

Die schweslige Säure besitzt ebenfalls in einem ausgezeichneten Grade das Vermögen, das gelöste Cyanid so zu verändern, dass es mit einem Eisenoxydsalze blaue Niederschläge
liesert.

Brennt man in einer mit Luft gefüllten Flasche den Schwefel eines Zündhölzchens ab und giesst man in dieselbe ein Gemisch des in Wasser gelösten Cyanids und salpetersauren Eisenoxyds, so findet eine reichliche Fällung von Berlinerblaustatt. Es versteht sich von selbst, dass beim Einführen eines Stromes von gasförmiger schwefliger Säure in das fragliche Gemisch die gleiche Reaction eintritt.

Es bedarf auch wohl kaum der ausdrücklichen Erwähnung, dass dieses Verhalten der schwefligen Säure dazu benutzt werden kann, selbst kleine Mengen derselben in gewissen Körpern, E. B. in Schwefelsäure, zu entdecken.

Da die Fällung von Berlinerblau, welche die salpetrige Säure, das Stickoxydgas und die schweslige Säure in der Lösung des erwähnten Salzgemisches veranlassten, möglicher Weise einzig und allein davon herrühren könnte, dass jene drei Verbindungen das Eisenoxydsalz in Oxydulsalz umwandelten, während ale das Cyanid völlig unverändert liessen, so habe ich mich durch geeignete Versuche überzeugt, dass die drei genannten Körper auch auf die Cyanidlösung zersetzend einwirken.

Ohne Zweisel giebt es noch eine grosse Anzahl, namentich erganischer Materien, welche fähig sind, das Kaliumeisencyanid in Cyanür überzusühren und in Berührung mit jenem
Salze selbst zersetzt zu werden. Vergleichen wir die Substanzen, an denen wir dieses Vermögen beobachtet haben, in
Bezug aus ihren chemischen Charakter mit einander, so sinden
wir, dass dieselben durchschnittlich eine grosse Geneigtheit zeigen, mit Sauerstoff sich zu verbinden.

## II. Ueber die Eisenoxydsalze.

Bei der Analogie, welche in einer Beziehung wenigstens zwischen dem Kaliumeisencyanid und den Eisenoxydsalzen besteht, lässt sich erwarten, dass diejenigen Substanzen, welche im Stande sind, unser Cyanid in Cyanür zu verwandeln, auch vermögen werden, die Eisenoxydsalze entweder ganz oder theilweise in Oxydulsalze überzuführen.

Meine über diesen Gegenstand angestellten Versuche haben in der That diese Vermuthung vollkommen bestätigt, wie aus den folgenden Angaben erhellen wird.

Lässt man eine Lösung, z. B. von salpetersaurem Eisenoxyd, auch nur einige Minuten lang oder selbst eine noch kürzere Zeit mit Arsen, Antimon, Wismuth, Cadmium, Blei, Eisea,
Zink und Zinn zusammen stehen, so wird dieselbe unsere Cyanidlösung schon merklich bläuen. Selbst Kupfer, Quecksilber und
Silber bewirken, nur etwas langsamer als die vorhin erwähnten
Metalle, eine solche Veränderung in der besagten Eisenoxydsalzlösung. Ob mit der Zeit diess auch Palladium, Platin und
Gold zu thun vermögen, habe ich bis jetzt noch nicht ausgemittelt.

Die weiter oben angeführte Thatsache, gemäss welcher aus einem Gemisch von Cyanid- und salpetersaurer Eisenoxydlösung, auf Bleche der drei letzt genannten Metalle gebracht, sich nach mehrstündiger Berührung Berlinerblau ausscheidet, lässt vielleicht vermuthen, dass die drei fraglichen Körper eben sowohl auf das Kisenoxydsalz als auf das Cyanid einwirken.

Jedenfalls ist es ein ziemlich auffallendes Factum, dass z. B. Kupfer, Quecksilber und Silber dem Eisenoxyd Sauerstoff zu entziehen vermögen, ein chemisches Verhalten, das die Oxydationsverhältnisse dieser Metalle kaum voraussehen lassen. Wend aber z. B. Silber in so unerwarteter Weise auf ein Eisenoxydsalz einwirkt, so könnte wohl von Seiten der noch minder oxydirbaren Metalle ein ähnlicher Einfluss ausgeübt werden.

Einige Oxydule, wie z. B. dasjenige des Kupfers, mit der Lösung des salpetersauren Eisenoxyds bei gewöhnlicher Temperatur nur kurze Zeit in Berührung gesetzt, verändern des Eisensalz so, dass es die Cyanidlösung bläut.

So weit meine Versuche gehen, wirkt Phosphor auf die Lösung des salpetersauren Eisenoxyds rascher als auf diejenige des Cyanids ein.

Nach mehrstündigem Zusammenstehen jenes Körpers mit der genannten Eisensalzlösung hat diese die Eigenschaft erlangt, in der Cyanidlösung eine merkliche Bläuung zu veranlassen. Wie schon oben bemerkt worden, wird die Berlinerblaubildung wesentlich durch den Umstand beschleunigt, dass man eine Mischung beider Lösungen mit Phosphor in Berührung setzt.

Zucker, nur kurze Zeit mit der Eisenoxydsalzlösung erhitzt, verändert die letztere ebenfalls so, dass sie eine merkliche Fällung von Berlinerblau in der Cyanidlösung verursacht.

Ameisensäure, nur wenige Augenblicke mit dem gelösten Eisenoxydsalze erwärmt, veranlasst schon die Bildung von so viel Oxydulsalz, dass beim Vermischen dieser Flüssigkeit mit der Cyanidlösung Berlinerblau gefällt wird.

Citronensäure, Essigsäure und Weinsäure wirken in ähnlicher Weise. Ausgezeichnet durch ihre desoxydirende Wirkung
auf die Lösung des salpetersauren Eisenoxyds ist die Harnsäure.
Lässt man besagte Lösung auch nur eine Minute lang mit letztgenannter Säure in Berührung stehen, ohne dass man das Ganze
erwärmt, so hat die abfiltrirte Flüssigkeit schon das Vermögen
erlangt, aus der Cyanidlösung Berlinerblau zu fällen. Wie sich
diess von selbst versteht, beschleunigt die Erwärmung der
Salzlösung die Reaction der Harnsäure.

Kreosot übertrifft noch die Harnsäure durch seine desoxydirende Wirkung auf die Lösungen der Eisenoxydsalze.

Nur nicht so rasch, aber in ähnlicher Weise wie Kreosot und Harnsäure verändern das Cinchonin und Morphium die Lijsungen der Eisenoxydsalze.

Nascirender Wasserstoff, mit einem gelösten Eisenoxydsalze in Berührung gesetzt, ertheilt letzterem ebenfalls die Eigenschaft, aus der Cyanidlösung Berlinerblau zu fällen.

Eben so verhalten sich die salpetrige Säure, das Stickoxydgas, die schweflige Säure und die Verbindungen des Wasserstoffes mit Selen, Phosphor, Arsen, Antimon und Tellur.

Sie alle ändern, wenn z. B. in salpetersaure Eisenoxydlösung eingeführt, diese so um, dass sie mit Kaliumeisencyanid Berlinerblau bildet. Aus voranstehenden Angaben ersieht man, dass viele Materien, von denen man bisher angenommen zu haben scheint, sie verhielten sich ganz wirkungslos gegen Eisenoxydsalze, diese letzteren zu Oxydulsalzen zu reduciren vermögen, gerade so wie die gleichen Materien im Stande sind, Kaliumeisencyanit in Cyanür umzuwandeln.

Ein solches Verhalten scheint mir die Anstellung weiterer Untersuchungen wünschenswerth zu machen und geeignet zu sein, die Chemiker zur genauen Ermittelung namentlich derjenigen Veränderungen zu veranlassen, welche die organischen Materien bei ihrer Berührung mit Lösungen der Eisenoxydsalze und des Kaliumeisencyanids erfahren. Denn es ist offenbar, dass z. B. Zucker, Harnsäure, Kreosot u. s. w., indem sie die genannten Salze modificiren, selbst eine Veränderung in ihrer chemischen Zusammensetzung erleiden und aus ihnen neue Materien gebildet werden.

Eben so ist es nicht unmöglich, dass bei der Einwirkung mehrerer der genannten unorganischen Substanzen auf Eisenoxydsalze und das Cyanid Verbindungen entstehen, die bis jetzt entweder noch unbekannt sind, oder deren Bildung der Wahrnehmung der Chemiker entgangen ist.

Ich schliesse meine Notizen über die Eisenoxydsalze mit der Mittheilung einiger Beobachtungen, die mit dem im voranstehenden Aufsatze behandelten Gegenstande in Zusammenhang stehen und ihrer Eigenthümlichkeit wegen der Beachtung der Chemiker nicht ganz unwerth sein dürften. Wie bereits erwähnt, vergass ich bei meinen Untersuchungen über das Verhalten der organischen Säuren zu dem Kaliumeisencyanid und den Eisenoxydsalzen nicht, auch die Kleesäure in dieser Beziehung zu prüfen. Zu einiger Verwunderung fand ich, dass genannte Säure, mit Cyanidlösung selbst gekocht, dieser letztern das Vermögen nicht ertheilte, aus den Lösungen der Eisenoxydsalze Berlinerblau zu fällen. Eben so wenig wurden die letzteren durch Behandlung mit Kleesäure so verändert, dass sie mit Cyanidlösung Berlinerblau bildeten.

Dieser Umstand erschien mir so beachtenswerth, dass er mich veranlasste, einige weitere Versuche mit der Kleesäure anzustellen.

Ich vermischte verdünnte Lösungen von Kleesäure, salpetersaurem Eisenoxyd und Kaliumeisencyanid, füllte mit diesem

und Phosphorwasserstoffgas treten. Während nun obigen aben zufolge die erwähnten Gasarten aus einer Flüssigkeit, blos salpetersaures Eisenoxyd und Cyanid gelöst enthält, linerbiau niederschlagen, bewirken dieselben in dem kleetehaltigen Gemische keine solche Fällung und lassen es so als ungefürbt.

Damit aber dieses negative Resultat erhalten werde, ist jeh erforderlich, dass die Kleesäure nicht in allzu geringer oge in der besagten Lösung vorhanden sei.

Was des Selenwasserstoffgas betrifft, so vermag die Kleere dessen Einwirkung auf das fragliche Gemisch nicht gänzn zu verhindern; denn beim Eintritt des genannten Gases
die Flüssigkeit färbt sich diese sofort blau. Es muse jedoch
merkt werden, dass die Anwesenbeit der Kleesäure die Wirng des Selenwasserstoffes merklich schwächt.

Wird Cyanidiosung mit Harnsäure und Kleesäure zusamngestellt, so vermag ein Eisenoxydsalz keine blaue Färbung
verursachen, wie lauge auch die erwähnten Substanzen mit
ander in Berührung gestanden haben mögen. Auch durch
wärmung kann eine solche Reaction nicht bewerkstelligt
erden.

In gleicher Welse verhindert die Kleesaure auch den Zukz und andere organische Materien, das Cyanid und die Eizoxydsalze in der weiter oben angegebenen Art zu verzern.

Schliesslich bemerke ich noch, dass auch kein Berlinerblau fällt wird, wenn man einem kleesäurehaltigen Gemisch von föstem Cyanid und salpetersaurem Eisenoxyd salpetrige Säure er salpetrige Salpetersäure beifügt.

## III. Ueber das Kaliumeisency

Da dem in Wasser gelösten Kaliumer Theil seines Kaliums durch Chlor entreer Weise, dass das Cyanür in Cyanid ist zu vermuthen, dass unter gegebenen berstoff eine derartige Umände bewerkstelligen vermöge.

Sourn, f. prakt. Chemle, XXX, 3.

Es giebt die Zusammensetzung des gelben Blutlaugensalzes überhaupt der Vermuthung Raum, dass, wie das Cyanid :
durch gewisse desoxydirende Materien in das Cyanür sich verwandeln lässt, so auch das letztere durch gewisse sauerstoffbaltige ,
Körper in Cyanid umgeändert werden könne.

Was nun zunächst den freien gasförmigen Sauerstoff betrifft, so ist wohl bekannt, dass derselbe, in eine Lösung des gelben Blutlaugensalzes eingeführt, auf dieses keinerlei Art von chemischer Wirkung ausübt. Ganz anders aber verhält sich der nascirende Sauerstoff gegen die gleiche Lösung.

Füllt man eine oben offene und unten mit Blase zugebundene Glasröhre mit der wässerigen Lösung unseres Cyanürs, stellt man diese Röhre in ein Gefäss, das die gleiche Lösung enthält, und führt man nun die Leitungsdrähte einer Säule in die Gefässe ein, so wird die Lösung desjenigen Gefässes, in welches die positive Elektrode taucht, rasch gelb gefärbt, d. h. das dort befindliche Cyanür in Cyanid umgewandelt.

Wie also der nascirende Wasserstoff das Cyanid in Cyanür überführt, so wird das Cyanür durch nascirenden Sauerstoff in Cyanid verwandelt.

Wir haben weiter oben gesehen, dass in manchen Fällen chemisch gebundener Wasserstoff auf das Cyanid gerade se einwirkt, wie diess nascirender Wasserstoff thut.

So kann nun auch gebundener Sauerstoff unter gewissen Umständen in einer Lösung des Kaliumeisencyanürs die gleiche Veränderung veranlassen, welche der nascirende Sauerstoff bewerkstelligt.

Da die Hälfte des Sauerstoffes, welchen das braune Bleihyperoxyd enthält, in einem gewissen Zustande chemischer
Spannung sich befindet, d. h. grössere Geneigtheit zeigt, unter
gegebenen Umständen mit gewissen leicht oxydirbaren Materien
sich zu verbinden, als sie der freie Sauerstoff äussert; da ferner
das besagte Bleihyperoxyd volta'sche Erscheinungen veranlant,
welche nach der Ansicht, die ich über den Zusammenhang des
Galvanismus mit dem Chemismus habe, in dem eigenthümlichen
Zustande des zweiten Mischungsgewichtes unseres Hyperoxyds,
ihren nächsten Grund haben: so vermuthete ich auch, dass das
letztere eine wässerige Lösung des Cyanürs schon bei ge-

ihnlicher Temperatur zersetzen und in Cyanid umwandeln irde.

Meine Vermuthung erhielt durch Versuche die vollkommen-Bestätigung, wie sofort aus folgenden Angaben erhellen rd.

Wird eine wässerige Lösung des gewöhnlichen Blutlaugenzes mit geschlemmtem Bleihyperoxyd angerührt, so zeigt schon ch sehr kurzer Zeit die geklärte oder filtrirte Flüssigkeit eine irbung, die tiefer gelb ist als diejenige, welche die Lösung s Cyanürs besitzt.

Giesst man zu der in erwähnter Weise mit Hyperoxyd handelten Cyanürlösung gelöstes und oxydfreies Eisenoxydul, ist der hierbei entstehende Niederschlag nicht mehr weiss, ndern schon merklich blau gefärbt.

Bei längerem Zusammenstehen des Hyperoxyds mit der anürlösung wird diese immer gelber, so dass dieselbe, wenn ch einigen Tagen mit reinem Eisenvitriol vermischt, einen tief uen Niederschlag liefert.

Durch Erwärmung wird natürlich die besagte Reaction schleunigt und zwar in dem Grade, dass die Cyanürlösung, enn einige Stunden mit einer hinreichenden Menge des Hyroxyds gekocht, tief blaues Cyaneisen mit einer Lösung reinen hwefelsauren Eisenoxyduls giebt, während sie bei Zusatz es oxydulfreien Eisenoxydsalzes nicht mehr gebläut wird.

Bei gewöhnlicher Temperatur, wie bei der Siedebitze der sung, entfärbt sich nach und nach das braune Oxyd, und zwar schieht diess in eben demselben Verhältnisse rasch, in welem die Flüssigkeit eine tiefer gelbe Färbung annimmt.

Befreit man das entfärbte Oxyd von der anhängenden Cyaliosung durch Auswaschen mit Wasser, so erscheint es ganz tiss und verhält sich nach meinen vorläufigen Versuchen als Gemenge von Bleioxydhydrat und kohlensaurem Bleioxyd, tiches letztere natürlich nur auf eine secundäre Weise aus sterem entsteht.

Hat man die Cyanürlösung so lange mit Bleibyperoxyd erirt, bis dieselbe mit salpetersaurem Eisenoxyd keinen Nieschlag von Berlinerblau mehr liefert, und dampft man die so änderte und filtrirte Flüssigkeit hinreichend stark ab, so kryllisirt aus derselben das rothe Cyanid heraus. Die dabei

erhaltene Mutterlauge schmeckt stark alkalisch, bläut geröthetes Lakmuspapier, grünt den Veilchensirup, braust mit Säuren au und verhält sich also wie kohlensaures Kali.

Aus den angeführten Thatsachen scheint zu erhellen, das 1 Mischungsgew. Bleibyperoxyd auf 2 Mischungsgew. des Kalluge eisencyanürs so einwirke, dass aus beiden Materien 1 Mischungsgew. Kali und Mischungsgew. Kali und Mischungsgew. Bleioxyd entstehen.

Die Kohlensäure, die in beiden Salzbasen sich vorfinde wird ohne Zweifel während des Zersetzungsactes aus der Lucingesogen.

Das erwähnte Verhalten des Bleihyperoxyds zu dem Kellumeisencyanür könnte vielleicht dazu henutzt werden, a einem andern und bequemeren als dem bisherigen Wege drothe Cyanid darzustellen.

Mennige, in Berührung mit der Cyanürlösung gesetzt, schein auf letztere weder bei gewöhnlicher noch erhöhter Temperatirgendwie chemisch einzuwirken. Ich liese acht Tage lang beid Materien zusammen stehen, und dennoch gab die von der Mennige abfültrirte Flüssigkeit mit einem reinen Eisenoxydulsatz keine merklich gebläuten Niederschlag.

Ein gleiches negatives Resultat erhält man selbst dann, wede die Cyanürlösung mit Mennige gekocht wird.

Das Hyperoxyd des Mangans zeigt gegen gelöstes Biutlauges salz ein Verhalten, ähnlich demjenigen des braunen Bleioxyds.

Wird fein gepulverter Braunstein zusammengerührt mit eine Lösung unseres Cyanürs, so färbt sich dieselbe schon bei gewöhnlicher Temperatur nach und nach tiefer gelb, und filtre man von der Flüssigkeit, nachdem auf dieselbe das Mangabhyperoxyd einige Zeit eingewirkt hat, eine Portion ab, so wirdese mit der Lösung eines Eisenoxydulsalzes einen hellblaue Niederschlag liefern.

Es versteht sich von selbst, dass letzterer um so dunkler auffällt, je länger die Berührung zwischen der Cyanürlösung ut dem Braunstein gedauert bat.

Es muss jedoch hier bemerkt werden, dass das Mangarhyperoxyd das Cyanür viel langsamer in Cyanid umwande als diess das braune Bleibyperoxyd thut. In welchen Oxydetionszustand der Braunstein in Folge seiner Einwirkung des Cyanür versetzt wird, habe ich noch nicht untersucht. Ohne Zweifel wird bei der fraglichen Reaction ebenfalls freies Kali auftreten.

Setzt man Chromsäure in hinreichender Menge einer Lösung des Cyanürs zu, so fällt aus dieser das salpetersaure Eisenoxyd kein Berlinerblau mehr, wohl aber liefert dieselbe einen tief blauen Niederschlag mit einem Eisenoxydulsalz. Bei der Erwärmung der besagten Lösung scheidet sich eine grünliche Materie aus, welche Chromoxyd sein dürfte.

Erwärmt man doppelt-chromsaures Kali mit der Cyanürlösung, so scheidet sich ebenfalls ein grüner Körper aus und es erzeugt die rückständige Flüssigkeit kein Berlinerblau mit einem oxydulfreien Eisenoxydsalz, wohl aber mit Eisenvitriol.

Werden Lösungen von Cyanür und doppelt- oder einfachebromsaurem Kali auch nur kalt zusammengebracht, so fällen aus solchen Gemischen die Eisenoxydulsalze Berlinerblau. Selbst das chlorsaure Kali, wenn mit der Cyanürlösung längere Zeit zusammengebracht, erzeugt mit dieser etwas Cyanid, was daraus abgenommen werden kann, dass das gelöste Salzgemisch immer gelber wird und mit einem reinen Eisenoxydulsalz einen Bellblauen Niederschlag giebt. Die Umwandlung des Cyanürs in Cyanid geht jedoch unter den erwähnten Umständen äusserst langsam von Statten.

## IV. Ueber die Eisenoxydulsalze.

Führt man die Zuleitungsdrähte einer volta'schen Säule in eine Lösung vollkommen oxydfreien schwefelsauren Eisenoxyduls ein, welche Lösung durch eine poröse Scheidewand in zwei Portionen getheilt ist, so wird natürlich derjenige Theil dieser Flüssigkeit, welcher mit der positiven Elektrode in Berührung sieht, schnell so verändert, dass er Blutlaugensalzlösung blau fällt.

Wird Bleihyperoxyd mit der Lösung von schweselsaurem Eisenoxydul zusammengebracht, so verwandelt sich letzteres beinahe augenblicklich und ohne Mithülse der Wärme in ein basisches und in ein saures Eisenoxydsalz. Es sindet jedoch diese Reaction nur dann statt, wenn die Eisenvitriollösung nich vollkommen neutral ist, d. h. wenn sie einen Ueberschuss von Schweselsäure hat. Die Lösung des vollkommen einsach-schwesel-

•

sauren Eisenoxyduls scheint, wenigstens bei gewöhnlicher Temperatur, ganz indifferent gegen das braune Bleioxyd sich za verhalten.

Der Braunstein wirkt unter den so eben erwähnten Umständen gerade so auf die Lösungen der Eisenoxydulsalze ein,
wie diess das Bleibyperoxyd thut.

Chlorsnures Kali, mit der Lösung von schwefelsaurem Eisenoxydul erwärmt, verwandelt letzteres schnell in ein Oxydsalz,

Aus diesen Thatsachen ergiebt sieb, dass die Eisenoxydulsalze in Eisenoxydsalze verwandelt werden unter Umständen, welche denjenigen ähnlich sind, unter welchen das Kallumeisencyanur in Cyanid übergeführt wird.

#### V. Ueber das weisse Cyaneisen.

Wenn der weisse mit Wasser versetzte Niederschlag, der man mit einer Kaliumeisencyanür – und einer Eisenoxydulsalzlösung erhält, an der positiven Elektrode sich blau färbt, so begreift sich eine solche Thatsache sehr leicht, da schon gasförmiger Sauerstoff eine gleiche Wirkung auf das weisse Cyaneisen ausübt.

Bemerkenswerth dagegen und meines Wissens unbekanntist die Thatsache, dass unter gegebenen Umständen der in mehreren Verbindungen vorhandene Sauerstoff sich sofort aus denselben abtrennt und das weisse Cyaneisen plötzlich blau färbt.

Wird geschlemmtes Bleihyperoxyd mit weissem Cyaneisen, das in luftfreiem Wasser zertheilt ist, gemengt, so scheinen beide Körper, weder bei gewöhnlicher noch bei erhöhter Temperatur, irgendwie auf einander zu wirken. Säuert man aber das besagte Gemenge durch einige Tropfen Schwefelsäure an so wird dasselbe beinahe augenblicklich in das tiefste Blau umgewandelt.

Aus dieser Thatsache wird die folgende begreiflich. Wendet man zur Erzeugung des weissen Cyanelsens eine Eisenwaydulsalzlösung an, die nicht möglichst neutral ist, und fügt man dem so erhaltenen Niederschlage Bleihyperoxyd zu, so wird jener plötzlich blau gefärbt.

Manganhyperoxyd wirkt unter den gleichen Umständen gerade so auf das weisse Cyaneisen ein wie das braune Bleibyperoxyd. Figt man dem in Wasser zertheilten weissen Cyaneisen dine Lösung von Chromsäure zu, so wird es augenblicklich blau. Das gelöste doppelt-chromsaure Kali bringt dieselbe Wirkung auf das fragliche Cyaneisen hervor, nicht aber das einfach-saure Salz.

Der Erwähnung werth sind noch folgende zwei That-

Giesst man die Lösung eines Eisenoxydsalzes über weisses Cyaneisen, so wird dieses letztere plötzlich tief blau gefärbt, und Altrirt man nun die Flüssigkeit vom Berlinerblau ab, so fällt aus ihr die Kaliumeisencyanidlösung Berlinerblau, welcher Umstand beweist, dass unter den angegebenen Umständen das Eisenoxydsalz in ein Eisenoxydulsalz verwandelt wird. Vermischt man mit einem gegebenen Quantum von salpetersaurer Eisenoxydbeung das weisse Cyaneisen in hinreichender Menge, so wird das Eisenoxydsalz gänzlich und beinahe augenblicklich zu Oxydulsalz.

Auf eine ganz ähnliche Weise verhält sich auch die Lömag des Kaliumeisencyanids gegen das weisse Cyaneisen, denn
mengt man die beiden genannten Materien im gehörigen Verhälttiese zusammen, so wird das weisse Cyaneisen in das schönste
Berlinerblau verwandelt. Filtrirt man von diesem nach stattgefundener Reaction die Flüssigkeit ab, so erscheint diese, anstatt
tief gelb, beinahe farblos, und versetzt man sie nun mit der Lösung eines Eisenoxydsalzes, so erzeugt sich ein tief blauer
Niederschlag, während die Lösung eines Eisenoxydulsalzes die
Fällung des weissen Cyaneisens veranlasst.

Hieraus erhellt, dass unter den angegebenen Umständen das Kaliumeisencyanid in das Cyanür umgewandelt wird.

## XXII.

Untersuchungen über die bei chemischen Verbindungen frei werdende Wärme.

#### Von

#### THOMAS GRAHAM.

(The Lond., Edinb. and Dubl. phil. Mag. Nr. 146. Mai 1843.)

Die Untersuchungen, welche ich in dieser Abhandlung beschreiben werde, sind angestellt worden, ausschliesslich um die bei auf nassem Wege gebildeten chemischen Verbindungen frei werdende Wärme zu bestimmen. Die Wärme, die sich bei der Bildung solcher Verbindungen zeigt, wurde genau gemessen, wie sie sich unmittelbar der Flüssigkeit mittheilte, deren Temperatur sorgfältig beobachtet wurde. Die Temperaturerhöhung wird jedoch sehr oft durch zufällige Umstände afficirt; von dieser Art ist z. B. die Auflösung des Productes der Verbindung in Wasser oder einem andern Mittel; ferner die Aufnahme von Hydratwasser der gebildeten Verbindung, welches so gewöhnlich bei der Vereinigung einer Säure und einer Basis zu einem Salze stattfindet, und man kann deswegen die gefundene Temperaturerhöhung selten allein für die Folge der bei der Verbindung frei werdenden Wärme halten, ohne eine beträchtliche Correction vorzunehmen.

Als ich einige vorläufige Versuche anstellte, um zu erfahren, ob, wie man angenommen hat, verschiedene Basen derselben Classe eine gleiche Menge Wärme bei der Vereinigung mit derselben Säure hervorbringen, so fand ich, dass die Aequivalente der Oxyde des Kupfers und Zinks und das Aequivalent der Magnesia, wenn sie sich in sehr verdünnter Schwefelsäure auflösen, eine Temperaturerhöhung bewirken, jedes von 4,20°, 5,18° und 11,70°. Aber die so gebildeten schwefelsauren Salze enthalten alle Hydratwasser, und ein bedeutender Theil der gefundenen Wärme rührt von der Aufnahme dieses Wassers her, nämlich 3,49° bei dem schwefelsauren Kupferoxyd, 3,90° bei dem schwefelsauren Einkoxyd und 4,12° bei der schwefelsauren Magnesia. Diese Salze sind in der Auflösung enthalten; die Auflösung der Salze ist aber begleitet von der Absorption einer gewissen Menge von Wärme oder von einer Temperatur-

miedrigung, nämlich von 0,66° bei dem Hydrat des schwefelhuren Kupferoxyds, 0,93° bei dem Hydrat des schwefelsauren Makoxyds und 0,83° bei dem Hydrat der schwefelsauren Mag-Wenn man diese letzteren Grössen zu der zuerst hei der Auflösung der Oxyde beobachteten Wärme hinzufügt und die vorher angeführten Zahlen von derselben zuerst beobachteten Wärme abzieht, so erhält man die corrigirten Bestimmungen der Wärme, welche bei der Verbindung der angeführten Oxyde eit der Sohwefelsäure (oder benser bel der Substitution des maischen Wassers der Schwefelsäure durch diese Metalloxyde) rei wird, bei dem Kupferoxyd 1,37°, bei dem Zinkoxyd 2,21° and bei Magnesia 8,41°, welche Zahlen, so weit davon entfernt, rieich gross zu sein, ungefähr in dem Verhältnisse zu einander tehen wie 2:3:12. Es ist also klar, dass die Bestimmungen er Warme, welche bei der Auflösung der Salze absorbirt wird, wie ferjenigen Wärme, welche bei der Aufnahme von Hydratwasser frei pird, den Untersuchungen vorausgehen müssen, welche die Beillmmung der bei der Bildung der Salze selbst aus ihren einfameren Bestandtheiten eintretenden Temperaturerhöhung bezwekten, wenn die Salze auf nassem Wege gebildet werden.

Der Apparat, den ich bei diesen Untersuchungen anwandte, testand in einem sehr empfindlichen Thermometer, mit einer Bleinen Kugel, von der Art, wie sie bei dem Hygrometer mit seuchter Kugel angewandt werden, welches Greiner in Bern verfertigt. Jeder Grad war in 5 Theile getheilt, jeder einselne Theil war mit dem Auge wiederum in 5 Theile theilbar, to dass die Beobachtungen mit 25 Theilen eines Grades gemacht wurden. Bei der Prüfung von Glas- und anderen Gefässen and ich, dass nichts bequemer and passender sei als ein ge-Sumiger Platintiegel, welcher 1201,9 Gran wog und 5 Unzen Wasser in sich aufnehmen konnte. Das Thermometer und der Tiegel, nebst einem hohlen Cylinder von Palladium, welcher sum Umrübren angewandt wurde und 207,6 Gran wog, sind Mie Apparate, die nothwendig zur Ausführung der folgenden Untersuchungen waren. Von dem Salze, oder überhaupt von der Substanz, womit experimentirt wurde, wurde immer eine dem Atomgewichte desselben entsprechende Menge genommen, die also ein Aeg. vorstellte, und die Menge des Wassers war immer constant dieselbe, namlich 1000 Gran, und verhältnissmässig

154 Graham, Untersuchungen üb. die bei chemischen

gross, um die Veränderungen der specifischen Wärme der Flüssigkeit unbemerkbar zu machen.

Da das Wasser, der Tiegel, der Cylinder zum Umrühren und das Thermometer bei allen Versuchen dieselben sind, so sind die erhaltenen Resultate genau mit einander vergleichber. Die Zahlen bezeichnen die relativen Mengen der Wärme, welche von Atomäquivalenten der Körper hervorgebracht wird.

## I. Wasserausnahme der Schwefelsäure.

1) H<sub>2</sub> O, SO<sub>3</sub>. Das erste Hydrat der Schwefelsäure wurde ganz rein angewandt und hatte ein specifisches Gewicht von 1,848. Die Menge, womit operirt wurde, war bei dieser so wie bei den anderen Substanzen immer der zwanzigste Theil der Zahl, welche 1 Aeq. im Grangewichte ausdrückte, nanlich 30,68 Gr. Schwefelsäure, da das Aeq. des ersten Hydrats derselben 613,5 beträgt. Dieselbe wurde in einer ausserordentlich dünnen Glaskugel gewogen, welche nachher in dem Wasser zerbrochen wurde, so dass die Säure vollständig vom Wasser aufgelöst wurde. Der grösste Theil der Wärme entwickelt sich in den ersten 2 oder 3 Secunden nach der Mengung der Substanzen, so dass die Entwickelung fast augenblicklich stattfindet. Um den Verlust an Wärme durch Mittheilung an die Lust während der kurzen Zeit, welche versliesst, bevor das Thermometer zu einem festen Standpuncte gelangt, zu vermeiden, wurde der Tiegel, das Wasser und der zum Umrühres benutzte Cylinder vorsichtig bis zu dem Grade unter die Temperatur der Luft abgekühlt, als die Temperatur der Flüssigkeit nach Hinzufügung der Säure sich erhöhte, wie durch einen vorläufigen Versuch war ausgemacht worden. Der Tiegel ward ferner in ein Glasgefäss gestellt, welches Werg enthielt, um so viel wie möglich den Absluss der Wärme zu verhinders. Ich verdanke einige werthvolle Winke rücksichtlich der Amführung solcher Versuche den Schriften des Dr. Andrews\*) und des Prof. Hess举举), welche in ähnlichen Untersuchungen mir vorangegangen sind.

Die Temperaturerhöhung betrug bei einem vorläufigen Ver-

<sup>\*)</sup> Phil. Mag. S. 3. vol. XIX. p. 183.

<sup>\*\*)</sup> Ibid. p. 19.

suche 3,78° R., bei welchem das Wasser und das Gefäss nicht unter die Lufttemperatur waren abgekühlt worden. In zwei anderen Versuchen, bei welchen das Wasser und der Tiegel vor dem Zusatz der Säure vorsichtig waren abgekühlt worden, betrug die Temperaturerhöhung 3,88° und 3,85°. Das Mittel dieser letzten Resultate ist 3,86°, und dieses mag deshalb angesehen werden als die bei der Hydratisirung eines Aequivalentes des ersten Hydrats der Schwefelsäure erregte Wärme. Keine bemerkbare Veränderung der Temperatur zeigte sich, als man die Producte dieser Experimente noch weiter mit Wasser verdünnte.

2)  $H_2O_1SO_3 + H_2O_2$ . Diess ist das krystallisirbare Hydrat der Schwefelsäure, dessen Dichtigkeit = 1,78 ist. 36,3 Gran, welche der Aéquivalentenzahl entsprechen, wurden mit 1000 Gran Wasser vermischt, wie im vorhergehenden Falle. Die Temperaturerhöhung war in drei Experimenten = 2,40°, 2,40° und 2,36°; also das Mittel = 2,39°.

1,47° weniger Wärme als bei der des vorigen Hydrats. Es scheint daher, dass bei der Auslösung des ersten Hydrats 1,47° Wärme durch die Verbindung des ersten Atoms Wasser, mit welchem es das krystallisirbare Hydrat bildet, frei wird, und 2,39° der Verbindung desselben mit allen übrigen Atomen Wasser ihren Ursprung verdanken; zusammen macht diess eine Temperaturerhöhung von 3,86°.

- 3) H<sub>2</sub>O, SO<sub>3</sub> + 2 H<sub>2</sub>O. Diess ist das Hydrat der Schwefelsäure, bei dessen Bildung die grösste Contraction beobachtet worden ist. Mit 41,93 Gran oder 1 Aeq. betrug die Temperaturerböhung bei der Auflösung in 3 Experimenten 1,88°, 1,86° and 1,85°, von welchen die Mittelzahl ist = 1,86°. Die Differenz zwischen der Wärmemenge, welche durch dieses Hydrat, and derjenigen, welche durch das eben vorher besprochene Hydrat erregt wird, ist = 0,53°, welches also die bei der Hinzufügung des zweiten Atoms Wasser zum schwefelsauren Wasser stattfindende Temperaturerhöhung ist. Es ist genau ein Viertel von 1,47°, der Wärmemenge, welche von dem ersten Atom erregt wurde.
  - 4)  $H_2O_1SO_3 + 3H_2O_2$ . Bei Anwendung von 47,55 Gran oder einem Aequivalent dieses Hydrats war die Temperaturerhöhung in drei Experimenten 1,31°, 1,31° und 1,27°; also das mittlere Resultat ist = 1,30°. Die Differenz zwischen der durch die-

hergehende Hydrat hervorgebrachten ist = 0,56°, welche also die Wärme ist, die bei Hinzufügung des dritten Atoms Wasser zum Sulfat desselben frei wird. Nun erregte das zweite Atom 0,53°, so dass also das zweite und das dritte Atom des Wassers genau dieselbe Wärmemenge zu erregen scheint. Diess merkwürdige Resultat führt zu dem Schlusse, dass das zweite und dritte Atom des Wassers zusammengehören, oder dass die Hydratisation des schwefelsauren Wassers hier um 2 Atome zu gleicher Zeit fortschreitet, so dass also keine Zwischenstufe existirt, wenigstens nicht im Zustande der Auflösung, zwischen H<sub>2</sub>O, SO<sub>3</sub> + H<sub>2</sub>O und H<sub>2</sub>O, SO<sub>3</sub> + 3 H<sub>2</sub>O. Das letztere möchte wohl so zu schreiben sein: H<sub>2</sub>O, SO<sub>3</sub>, H<sub>2</sub>O + 2 H<sub>2</sub>O.

- 5) H<sub>2</sub>O, SO<sub>3</sub> + 4H<sub>2</sub>O. Durch 53,18 Gran, oder 1 Aeq. dieses Hydrats, wurde die Temperatur der Auflösung um 1,05°, 1,07° und 1,05°, im Mittel also um 1,06° erhöht. Der Unterschied zwischen diesem und dem vorhergehenden, nämlich 0,34°, entspricht also der bei der Verbindung des vierten Wasseratoms mit dem Sulfat des Wassers erregten Wärme.
- 6) H<sub>2</sub>O, SO<sub>3</sub>+5H<sub>2</sub>O. Mit 58,8 Gran oder 1 Aeq. dieses Hydrats betrug die Temperaturerhöhung in der Auflösung 0,88°, 0,88° und 0,85°, im Mittel also 0,87°. Die Wärme, welche herrührt von der Verbindung dieses fünften Atoms Wasser, ist 0,19°. Es ist nicht unmöglich, dass die durch das fünfte Atom erregte Wärme der Menge nach gleich ist der von den vierten Wasseratom verursachten Wärmeentwickelung, und dass diese beiden Atome zusammengehören, gleich wie das zweite und das dritte Atom. Das hier angeführte Hydrat entspricht dem krystallisirten schwefelsauren Kupferoxyd.
- 7) H<sub>2</sub>O, SO<sub>3</sub>+7H<sub>2</sub>O. Bei Anwendung von 70,05 Gran oder 1 Aeq. war die Temperaturzunahme = 0,68°, 0,71° und 0,65°, Mittel also =0,68°. Der Unterschied zwischen der Wirkung dieses und des vorhergehenden Hydrats ist 0,19°, welcher also die Wärmemenge bezeichnet, die bei der Verbindung der beiden letzten Wasseratome, nämlich des 6. und 7. Atoms, frei wird. Dieses Hydrat des Sulfats vom Wasser entspricht der krystallisirten schwefelsauren Magnesia.

Bei der fortgesetzten Hydratisirung des Sulfats vom Wasser verhalten sich also die Quantitäten der erregten Wärme, wie folgt:

Erregte Wärme. Das sich bildende Hydrat.	H <sub>2</sub> 0, 80 <sub>8</sub> + H <sub>2</sub> 0	H, 0, SO, +3H, 0	$H_2^{0} 0.80_3 + 5 H_2^{0}$	H <sub>2</sub> 0, 80 <sub>3</sub> + 7 H <sub>2</sub> 0		H, 0, SO, +7H, 0+xH, O,
tregte Wi	1,47°	1,09°	0,43°	0,19°		0,689
	Wasser	bei dem 2. u. 3. At. zusammen	bei dem 4. v. 5. At. zusammen	bei dem 6. u. 7. At. zusammen	eines Ueberschusses	
	Bei dem 1. At. Wasser	dem 2. u. 3.	dem 4. v. 5.	dem 6. u. 7.	bei Hinzufügung eines	von Wasser
	Bei	bei	bei	bei	bei	

Man wird bemerken, dass die von dem 1. At. erregte Wärme genau gleich der durch die vier folgenden Atome erregten ist, indem die Grössen = 1,47° und 1,52° sind; die Differenz zwischen diesen Zahlen liegt innerhalb der Grenzen der Beschachtungsfehler. Dieselbe Folgerung hat der Prof. Hess aus seinen Versuchen über die Hydratisirung der Schwefelsäure gezogen. Indem man die ganze bei der Hydratisirung des Sulfats vom Wasser beobachtete Wärmemenge in 23 Th. theilt, so rühren 9 Th. derselben von dem 1. Wasseratome her, 9 von

158 Graham, Untersuchungen üb. die bei chemischen

den nächsten 4 At., 1 von den folgenden 2 At. und 4 von dem übrigen Ueberschusse an Wasser.

Obgleich die oben beschriebenen Versuche mit denen von Hess in der Hinsicht übereinstimmen, dass sie ein und dasselbe merkwürdige Resultat zur Folge haben, so differiren sie doch von denselben in anderer Hinsicht bis zu einem Grade, wie es schwer ist, sich zu erklären. Wenn ich meine Resultate auf dieselbe Scala, wie Hess die seinigen, zurückführe, so ergiebt sich folgende Vergleichung.

Die Wärmemenge beträgt bei Hinzufügung

•		0
	Hess.	Graham.
des 1. At. Wasser	2	2
des 2. At. —	1	0,72
der nächsten 3 At. Wasser	1	1,35
eines fernern Ueberschusses vo	on	•
Wasser	1	1,18
	5	5,25.

- 8) H<sub>2</sub> O, SO<sub>3</sub>, H<sub>2</sub> O+10 H<sub>2</sub> O. 1 Aeq. dieses Hydrats, oder 92,55 Gran, wurde vermischt mit 969,3 Gran Wasser, also mit einer Quantität des letztern, welche mit dem schon in der Säure enthaltenen Wasser 1000 Gran ausmachte. Die Temperaturer-höhung betrug nach zwei Versuchen 0,37° und 0,41°, von welchen Resultaten das mittlere ist = 0,39°. Diess Hydrat enthält 4 At. Wasser mehr als dasjenige, mit welchem die eben vorher angeführten Versuche angestellt wurden, und entwickelt 0,29° weniger Wärme. Die Wärme also, deren Entstehen durch die Hinzufügung dieser 4 At. Wasser bewirkt wird, ist = 0,29°.
- 9) H<sub>2</sub> O, SO<sub>3</sub> H<sub>2</sub> O+14 H<sub>2</sub> O. 1 Aeq. dieses Hydrats, oder 115,05 Gran, wurde vermischt mit 915,6 Gran Wasser und in 2 Versuchen eine Temperaturerhöhung von 0,23° und 0,20° beobachtet, von welchen Resultaten das letztere wahrscheinlich das der Wahrheit am nächsten kommende ist. Daher erregen die zuletzt hinzugefügten 4 At. Wasser eine Wärme von 0,09° oder ungefähr ein Drittel der von den vorhergehenden 4 At. Wasser erregten Wärmemenge.
- 10)  $H_2$   $0.80_3$ ,  $H_2$  0+24  $H_2$  0. Das Aeq. dieses Hydrats oder 171,3 Gran wurden yermischt mit 859,4 Gran Wasser und auf diese Art nach einem Versuche eine Temperaturerhöhung von  $0.15^\circ$  hervorgebracht. Das Hydrat war 3 Tage auf-

what worden, che der Versuch mit demselben angestellt wurde, unmittelbar nach seiner Bereitung war die bei der Aufgeg in mehr Wasser erregte Wärme bedeutend geringer als oben angegebene Meuge, nämlich nach einem Versuche mehr als 0,06°.

- 11) H<sub>2</sub> O, SO<sub>3</sub>, H<sub>2</sub> O + 36 H<sub>2</sub> O. Die Acquivalentmenge or verdünnten Säure, oder 238,8 Gran, wurde ungefähr 1 de nach der Bereitung derselben mit 792 Gran Wasser vert; die beobachtete Wärme war == 0,11°.
- 12) H<sub>2</sub> O,SO<sub>3</sub>, H<sub>2</sub> O + 48 H<sub>2</sub> O. 1 Aeq., oder 306,3 Gran, de ungefähr 3 Stunden nach der Bereitung dieser Säure 724,4 Gran Wasser vermischt; es trat eine Temperaturerung von 0,08° ein. Bei der Verdünnung desselben Hydrats, Stunden nach seiner Bereitung, wurde eine Wärmezunahme 0,13° beobachtet.

In dem letzten Hydrat ist die Schwefelsäure 9mal dem ichte nach durch Wasser verdünnt; dennoch war dasselbe im Stande, bei einer fortgesetzten Verdünnung eine bebare Temperaturerhöhung zu verursachen. Die Grenze, welcher die Mischung von Säure und Wasser aufhört, bei weitern Hinzufügung von Wasser noch Wärme zu errewurde nicht beobachtet, aber die Wärmeentwickelung war mehr bemerkbar bei einer Mischung, die bestand aus 1 der concentrirten Säure und 30 Th. Wasser.

# II. Hydrate der schwefelsauren Verbindungen aus der Maynesiafamilie.

Die Wärme, welche frei wird bei der Hydratisirung voredener wasserfreier schweselsaurer Salze, verglichen mit der
der Schweselsäure beobachteten, geben die solgenden aus
sochen abgeleiteten Resultate an; es wurden bei diesen Veren Aequivalentmengen der wasserfreien Salze im sesten Zude in dieselbe Menge Wasser geworsen und die Temperaunahme nach der Hydratisirung und vollständigen Auslösung
Salze beobachtet.

Schwefelsaures Manganoxydul 3,83° schwefelsaures Kupferoxyd 3,73° schwefelsaures Wasser 3,86°

# 160 Graham, Untersuchungen üb. die bei chemischen

schwefelsaures Zinkoxyd 4,17° schwefelsaure Magnesia 4,33°.

Der wesentlichste Unterschied in den bei diesen Versuchen vorhandenen Umständen ist, dass, während die Schwefelsäure flüssig war, die Salze, die mit derselben verglichen wurden, nothwendiger Weise im festen Zustande sich befanden. Der Uebergang dieser letzteren in den flüssigen Zustand während des Versuches wird daher eine Wärmeabsorption von unbekannter Stärke verursachen, welches nicht der Fall ist bei der Schwefelsäure.

1) Schwefelsaure Magnesia. Dieselbe Methode wurde befolgt und derselbe Apparat angewandt wie bei den vorher beschriebenen Versuchen mit Schwefelsäure. Bei der Auflösung der Aequivalentmenge, 77,35 Gran (½0 von 1547,02), vom krystallisirten Salze zeigte sich in drei Versuchen ein Sinken der Temperatur von 0,96°, 0,90° und 0,89°, im Mittel also von 0,92°. Bei diesen Versuchen wurde das in dem krystallisirten Salze enthaltene Wasser, welches 39,4 Gran beträgt, abgezogen von den 1000 Gran, die, wie gewöhnlich, zur Auflösung des Salzes angewandt wurden; wenn man aber diese Quantität Wasser noch hinzufügt, so wird man als mittleres Resultat 0,88° erhalten.

Das Salz wurde vollkommen wasserfrei gemacht, indem es einer anfangenden Rothglühhitze lange Zeit hindurch ausgesetzt wurde, und 1 Aeq. = 37,98 Gran wurde darauf als feines Pulver in 1000 Gran Wasser geworfen. Das Salz backte nicht zusammen und wurde beim Umrühren in ungefähr anderthalb Minuten vollständig aufgelöst. Die Temperaturerhöhung betrug nach zwei Versuchen 4,30° und 4,36°, wovon das Mittelist 4,33°. Zu diesem muss noch die bei dem Flüssigwerden und der Auflösung des gebildeten Hydrats verloren gegangene Wärme hinzugefügt werden.

Temperaturerhöhung durch  $Mg0, S0_8 = 4,33^{\circ}$ Erniedrigung derselben bei der Auflösung von  $Mg0, S0_3 + 3H_20 = 0,92^{\circ}$  $5.25.^{\circ}$ 

Mg 0,80<sub>3</sub>, H<sub>2</sub> 0. Es ist nicht leicht, die schwefelsaure Magnesia mit genau 1 At. Wasser verbunden zu erhalten. Das vorher besprochene Hydrat, wenn man es im Oelbade bei 400°

3,95°.

trocknete, enthielt auf 100 Th. schwefelsaurer Magnesia nur 14,14 Th. Wasser, anstatt 14,81, welches = 1 Aeq. ist. Das Hydrat war daher 21/22 H2 O. Die bei der Auflösung von 43,35 Gran oder einer Aequivalentmenge dieses Hydrats erregte Wärme betrug nach zwei Versuchen 3,06° und 3,09°, wovon 3,08° als die Mittelzahl angenommen wurde.

Eine Portion desselben Salzes, welche weniger stark getrocknet wurde, entbielt auf 100 Th. schwefelsaurer Magnesia 15,75 Wasser, welches  $= 1\frac{1}{17} H_2 O$  ist. Die bei der Auflösung von 43,93 Gran, einem Aequivalente dieses Hydrats, erhaltenen Zahlen sind 3,03°, 2,98° und 2,93°, von welchen das Mittel = 2,98° ist. Die Mittelzahl aus den Resultaten dieser beiden Reihen von Versuchen, oder 3,03°, entfernt sich wahrscheinlich nicht weit von der Wahrheit.

Temperaturerhöhung bei der Auf-

 $Mg O, SO_3, H_2 O=3.03^{\circ}$ lösung von

Sinken derselben bei der Auflö-

 $Mg O, SO_3 + 7H_2 O = 0.92^{\circ}$ sung von

die ganze durch Mg O, SO3, H2 O

verursachte Wärme

Das wasserfreie Salz erregte 5,25°, während das erste Hydrat 3,95° Wärme entwickelt; der Unterschied zwischen diesen beiden Zahlen, oder 1,30°, ist daher die bei der Verbindung des ersten Atoms Wasser mit der schwefelsauren Magnesia frei werdende Wärme. Es scheint also, dass von der ganzen, bei der Hydratisirung der schwefelsauren Magnesia entwickelten Wärme ein Viertel der Verbindung des ersten Wasseratoms zuzuschreiben ist, denn  $\frac{1}{4}$  von 5,25° ist = 1,31°.

3) Schwefelsaures Zinkoxyd. Die Aequivalentmenge des krystallisirten Salzes, oder 89,59 Gran, enthält 39,38 Wasser und wurde deswegen in 960,6 Wasser aufgelöst. Es trat bei zwei Versuchen eine Temperaturerniedrigung ein von 1,01° und 0,98°, im Mittel also von 1,00°. Diess übertrifft also merklich die bei der Auflösung der krystallisirten schwefelsauren Magnesia erzeugte Kälte, welche 0,92° beträgt. Dieser Unterschied findet wirklich statt und ist nicht etwa die Folge eines Versuchsehlers, denn nach zwei anderen Reihen von Beobachtungen, die mit demselben Salze angestellt wurden und welche mit einander, wenn auch nicht mit den vor-

# 168 Graham, Untersuchungen üb. die hei chemischen

hergehenden Versuchen verglichen werden können, waren die Resultate für die schwefelsaure Magnesia 0,85°,0,80° u. 0,83°, wovon das Mittel = 0,83° ist; für das schwefelsaure Ziakexyd 0,97°,0,91° und 0,92°, im Mittel also 0,93°; eine grössere Kälte entsteht daher bei der Auflösung des schwefelsauren Zinkoxyds als bei der der schwefelsauren Magnesia, indem ein Unterschied stattfindet, der nach den zuerst angeführten Versuchen 0,08°; nach den letzteren aber 0,10° beträgt.

Von dem schweselsauren Zinkoxyd, sergsältig getrocknet und vollkommen wassersrei gemacht, löste sich die Aequivalentmenge, 50,22 Gran, in 1000 Gran Wasser vollständig aus, mit Ausnahme einer geringen Spur einer slockigen Substans. Die Temperaturerhöhung betrug nach einem Versuche 4,20°, nach einem andern 4,15°, im Mittel also 4,17°. Die erhaltenen Resultate sind mithin solgende:

Erhöhung der Temperatur bei der Auflösung von  $Zn0, S0_3 = 4,17^\circ$  Sinken derselben bei der Auflösung von  $Zn0, S0_3 + 7H_2 0 = 1,00^\circ$  die ganze durch  $Zn0, S0_3$  verursachte Wärme  $5.17^\circ$ .

Es ist eben so schwer, das Protohydrat des schwefelsesren Zinkoxyds zu erhalten, wie das entsprechende Hydrat der schwefelsauren Magnesia. Das Hydrat, womit die Versuch angestellt wurden, enthielt auf 100 Th. schwefelsauren Zieloxyds 11,99 Th. Wasser, anstatt 11,207, welches 1 Acq. des-[11] selben bezeichnet. Die Aequivaltmenge, 56,31 Gran, wurde in 1000 Gran Wasser aufgelöst und verursachte nach zwei Versuchen eine Temperaturerhöhung von 2,34° und 2,33°. Da dies Zunahme der Temperatur für das wasserfreie Salz 4,17° beträck. so ist der Unterschied von der durch das Hydrat bewirkter 4,17-2,34=1,83°, gleich der Wärmemenge, welche den Aber dies schon in dem Salze enthaltenen Wasser zukommt. gefundene Wärmemenge kann nicht völlig einem einzigen Wasseratome zugeschrieben werden, da das Wasser in der untersuchten Verbindung etwas im Ueberschusse vorhanden ist, nach dem Verhältnisse von 11,99:11,21. Es ist schwer, geeigeste Elemente für die nöthige Correction zu finden, man wird jedet wahrscheinlich jenen beobachteten Unterschied auf 1,71°, nämit

nach dem Verhältnisse 11,99:11,21, herabsetzen können, ohne irgend einen beträchtlichen Fehler zu begehen. Also erhalten wir:

Erhöhung der Temperatur bei

der Auflösung von

 $Zn 0, SO_3, H_2 0 = 3,45^{\circ}$ 

Sinken derselben bei der Auf-

lösung von

 $Zn 0, SO_3 + 7 H_2 0 = 1,00^{\circ}$ 

die ganze durch Zn 0,802H20

verursachte Wärme

3,45°.

Die Disserenz zwischen der durch das Protohydrat und der durch das wassersreie Salz entwickelten Wärme, oder die Wärmemenge, welche bei Verbindung des ersten Wasseratoms frei wird, nämlich 1,71°, ist fast genau ein Drittel der ganzen bei der Hydratisirung des schweselsauren Zinkoxyds beobachteten Wärme, denn ein Drittel von 5,17° ist = 1,72°. Die Wärmequantitäten, die durch das schweselsaure Zinkoxyd in den beiden angesührten Zuständen frei werden, stehen also in dem Verhältniss = 4:6.

3) Schwefelsaures Kupferoxyd. 1 Aeq. des gewöhnlichen krystallisirten Salzes, welches 5H<sub>2</sub>O enthält, nämlich 77,97 Gran, wurde in 1000 Gran Wasser gelöst; die Temperatur flel bei drei Versuchen um 0,67°, 0,65° und 0,68°, von welchen Besultaten das mittlere ist = 0,67°. Dieses, so wie die anderen schwieriger auflöslichen Salze, wurden vorher sein gepulvert und durchgesiebt; die Auslösung sand statt beim Umrühren in 1 Minute.

Von dem wasserfreien Salze wurden 49,84 Gran, = 1 Aeq., in 1000 Gran Wasser aufgelöst und dabei bei zwei Versuchen eine Temperaturerhöhung von 3,72° und 3,74° beobachtet. Die für das wasserfreie Salz gefundenen Resultate sind daher:

Erhöhung d. Temperatur durch

die Auflösung von

Cn 0, SO<sub>8</sub>

 $=3,73^{\circ}$ 

Sinken derselben bei der Auf-

lösupg von

 $CuO_{3} + 5H_{2}O = 0.67^{\circ}$ 

ganze Menge d. durch Cu O, SO<sub>3</sub>

verursachten Wärme

4,40°.

Das Protohydrat dieses Salzes ward durch Trocknen des krystallisirten Salzes im Salpeterbade bereitet, enthielt auf 100 Th.

schwefelsauren Kupferoxyds 11,83 Th. Wasser, anstatt 11,29, welche 1 Aeq. ausmachen. Die dem Aeq. entsprechende Quantität, 55,72 Gran, wurde in 1000 Gran Wasser aufgelöst, wobei bei zwei Versuchen ein Steigen der Temperatur von 2,15° und 2,13° eintrat. Die dem schon mit dem Salze verbundenen Wasser zukommende Wärme ist also 3,73 — 2,14 = 1,59°. Diess Hydrat enthielt  $1\frac{1}{22}$  H<sub>2</sub> O.

Als dasselbe noch weiter im Oelbade bei 370° getrocknet wurde, bestand es aus 100 Th. schwefelsauren Kupferoxyds und 11,44 Wasser, oder enthielt 11/75 H2 O; das Salz war jetzt gänzlich weiss, indem die grüne Farbe kaum noch bemerkbar war. 1 Aeq. des letztern Salzes, oder 55,54 Gran, wurde in 1000 Gran Wasser aufgelöst, aber etwas langsamer und schwieriger als das eben vorher besprochene Salz. Die bei zwei Versuchen beobachtete Zunahme der Temperatur der Flüssigkeit betrug 2,09° und 2,07°, welche, ungeachtet man eine höhere Temperatur erhalten musste, niedriger war als die bei den vorhergehenden Versuchen beobachtete. Der Verlust an Wärme bei den letzten Versuchen ist klar, und er ist grösstentheils, aber ich glaube nicht völlig, der langsameren Auflösung des Salzes zuzuschreiben. Wenn man den ersteren Resultaten den Vorzug giebt und 1/22 Th. für den Ueberschuss über 1 At. Wasser, welcher schon in dem Salze enthalten war, abzieht, so bleibt 1,47° übrig für die der Verbindung des ersten Wasseratoms zukommende Wärme. Das Resultat für das Protohydrat ist also:

Steigen der Temperatur bei der

Auflösung von

 $Cu O, SO_3, H_2 O = 2,26^{\circ}$ 

Sinken derselben bei der Auf-

lösung von

 $Cu O, SO_3 + 5 H_2 O = 0,67^{\circ}$ 

ganze durch Cu O, SO3, H2 O ver-

ursachte Wärme

2,93°

½ von 4,40°, der ganzen bei der Hydratisirung des schwefelsauren Kupferoxyds entwickelten Wärme, ist = 1,466°, also
so nahe wie möglich gleich dem für das erste Wasseratom erhaltenen Resultate. Das Verhältniss ist dasselbe wie beim schwefelsauren Zinkoxyd, während bei der Hydratisirung der schwefelsauren Magnesia die durch das erste Wasseratom entwickelte
Wärme ein Viertel der ganzen Wärmemenge beträgt. Es mag
noch angeführt werden, wie aus den Versuchen mit der Schwe-

describenten bervorzugehen scheint, dass dieselbe sich mehr dem brigen Salze in ihrem Verhalten nähert, als der schweselsauren lagnesia, obgleich eine genaue Vergleichung nicht angestellt verden kann, da wir nicht im Stande sind, das völlig hydrasirte schweselsaure Wasser in krystallinischer Form anzuwenen, und daher den Wärmeverlust bei dem Uebergange in den Ussigen Zustand gar nicht schätzen können.

4) Schwefelsaures Eisenoxydul. Von dem krystallisirten lalz, welches 7 At. Wasser enthält, löste sich 1 Aeq. = 86,39 kran in 1000 Gran Wasser auf und verursachte in zwei Versuhen ein Sinken der Temperatur in der Flüssigkeit von 1° und ,04°. Wenn man Rücksicht nimmt auf die 39,38 Gran Waser, die durch das Salz zu den angewandten 1000 Gran hinnkommen, so erhält man die Resultate 1,04° und 1,08°, wovon mittlere ist = 1,06°.

Sinken der Temperatur bei der

Auflösung von Fe 0,  $80_3 + 7 H_2 0 = 1,06^{\circ}$ .

Das Protohydrat des schweselsauren Eisenoxyduls, welches wirch Trocknen des krystallisirten Salzes bei einer Temperatur nahe 400° bereitet war, sand sich beinahe unlöslich in kalm Wasser. Das wassersreie schweselsaure Eisenoxydul war was mehr löslich, aber doch nicht hinlänglich, um sein Theralverhalten gut beobachten zu können.

5) Schwefelsaures Manganoxydul. Das krystallisirte Salz, velches angewandt wurde, enthielt 5 At. Wasser. 1 Aeq. es Salzes, 75,47 Gran, wurde in 972 Gran Wasser bei 59°. aufgelöst und ein Sinken der Temperatur in zwei Versuchen en 0,11° und 0,13° R., im Mittel also von 0,12° beobachtet.

Von demselben Salze, nachdem es durch die Hitze wasserrei gemacht worden war, wurde 1 Aeq. = 47,35 Gran in
1000 Gran Wasser von 60° F. aufgelöst, wobei eine Tempeaturerhöhung nach zwei Versuchen von 3,20° und 3,24° R.
Intrat; das mittlere Resultat war also 3,22°.

Steigen der Temperatur bei

der Auflösung von Mn 0, SO<sub>3</sub> = 3,22°

Sinken derselben bei der Auf-

lösung von  $\text{Mn } 0, 80_3 + 5 \text{ H}_2 0 = 0,12^\circ$ 

ganze durch Mn 0, 80<sub>8</sub> verursachte Wärmemenge

3,34°.

Wenn das krystallisirte Salz bei einer Temperatur, welche nicht über 400° F. hinausging, gut getrocknet worden war, so enthielt dasselbe noch eine Quantität Wasser, welche nur wenig grösser war als die einem einzelnen Atom zukommende, nämlich 5,82 Gr. statt 5,62 Gran, in 52,97 Gran von diesem Hydrate des Salzes. Die Wärme, welche sich bei der Auflösung eines Aequivalentes dieses Protohydrats, oder von 52,97 Gran, in 1000 Gran Wasser zeigte, betrug nach zwei Versuchen 1,80° und 1,78°, im Mittel also 1,79°.

Steigen der Temperatur bei der

Auflösung von  $\text{Mn } 0, 80_3, \quad \text{H}_2 \, 0 = 1,79^\circ$  Sinken derselben bei der Auf-

lösung von  $Mn0, 80_3 + 5H_2 0 = 0,12^{\circ}$  1,91°.

Es folgt hieraus, dass die bei der Verbindung des ersten Wasseratoms mit dem schweselsauren Manganoxydul sich entwickelnde Wärme 3,34°—1,91°=1,43° beträgt. Diess Resultat ist nahe gleich 1,47, der bei der Verbindung des ersten Wasseratoms mit dem schweselsauren Kupseroxyd frei werdenden Wärme.

Die geringe Temperaturerniedrigung bei der Auflösung des schwefelsauren Manganoxyduls ist bemerkenswerth und unterscheidet diess Salz von den anderen schwefelsauren Salzen der Magnesiafamilie. Diess ist das einzige Salz dieser Classe, welches bei starker Concentration eine dieke Auflösung bildet und nur schwierig krystallisirt. Es wurde auch beobachtet, dass das Protohydrat des schwefelsauren Manganoxyduls nicht leicht in kaltem Wasser sich auflöst; die bei den oben beschriebenen Versuchen angewandte Menge des Protohydrats musste 2½ Minuten mit dem Wasser umgerührt werden, bevor die Flüssigkeit aufhörte, trübe zu sein, und das Salz vollständig aufgelöst war. Das wasserfreie schwefelsaure Manganoxydul löste sich vollständig und mit Leichtigkeit auf.

## III. Schwefelsaure und chromsaure Verbindungen aus der Kalifamilie.

1) Schwefelsaures Kali. Gute Krystalle dieses Salzes wurden pulverisirt und durchgesieht. Die Auflösung eines Aequivalentes (54,55 Gran) in 1000 Gr. Wasser, welche in 30 Secunden vollendet war, war begleitet von einer Temperatur-

craicdrigung nach zwei Versuchen von 1,50° und 1,52°, im Mittel also von 1,51°.

Sinken der Temperatur bei der

Auflösung des

 $K0, 80_3 = 1,51^{\circ}$ .

Dieselbe Quantität vom schweselsauren Kali wurde aufgelöst in einer Mischung von 300 Gran verdünnter Schweselsäure
von 1,1 spec. Gew. und 700 Gran Wasser. Die trockene Säure
in der Mischung wog 36 Gran; ein einzelnes Aeq. ist gleich
25 Gran. Die Auslösung ging eben so schnell oder noch schneller, als im reinen Wasser, von Statten; die Abnahme der Temperatur betrug 2,04°; die Disserenz von 0,53° hängt wahrscheinlich zusammen mit der Bildung von doppelt-schweselsaurem
Kali.

2) Chromsaures Kali. Bei der Auflösung eines Aequivalentes, 62,09 Gran, von diesem Salz in 1000 Gran Wasser zeigte sich eine Temperaturerniedrigung von 1,18° im Wasser.

Sinken der Temperatur bei der

Auflösung von

 $K0, Cr O_3 = 1,18^{\circ}.$ 

Wenn dasselbe in einer gleichen Menge derselben verdünnten Schweselsäure, wie sie bei dem schweselsauren Kali angewandt worden war, ausgelöst wurde, so färbte sich die Flüszigkeit roth, indem sich saures chromsaures Kali bildete, und nur eine sehr geringe Veränderung der Temperatur war zu bemerken, nämlich ein Sinken derselben von 0,08°.

wurde sorgfältig fein gepulvert und ½ Aeq. angewandt, da das ganze Aeq. von 1000 Gran Wasser von 57° F., welches die Temperatur bei diesen Versuchen war, nicht aufgelöst wurde. Die Auflösung von 47,34 Gran, einem halben Aeq., war bei zwei Versuchen begleitet von einem Sinken der Temperatur um 1,38°. Es trat keine bemerkbare Temperaturveränderung ein bei der Verdünnung dieser Auflösung. In der verdünnten Schwefelsäure, wie sie bei den Versuchen mit den beiden vorhergehenden Salzen angewandt wurde, zeigte sich ein Sinken der Temperatur bei der Auflösung eines halben Aeq. des doppeltehromsauren Kali's von 2,00°, also genau dasselbe Verhalten wie im reinen Wasser. Die durch ein ganzes Aeq. des doppeltehremsauren Kali's bewirkte Temperaturerniedrigung wird daher sein = 3,96°.

Sinken der Temperatur bei der

Auflösung von

 $KO_3 = 3.96^\circ$ .

Die bei der Auflösung des doppelt-chromsauren Kali's absorbirte Wärme ist also sehr beträchtlich. Sie scheint, der Menge nach, gleich derjenigen zu sein, welche bei der Auflösung des salpetersauren Kali's verschwindet. 1 Aeq. des letzteren Salzes, 65,25 Gran, wurde in 1000 Gran Wasser aufgelöst und bewirkte eine Temperaturerniedrigung in der Flüssigkeit von 3,86°. Die Temperatur dieser Flüssigkeit sank noch um 0,10°, als dieselbe noch mit 1000 Gran Wasser verdünnt wurde, so dass also bei der Auflösung eines Aeq. dieses Salzes in derselben Menge von Wasser, wie zur Auflösung eines Aeq. des doppelt-chromsauren Kali's angewandt wurde, ein Sinken der Temperatur um 3,96° beobachtet wurde. Bei einem zweiten Versuche sank die Temperatur bei der Auflösung eines Aeq. des salpetersauren Kali's um 3,95°.

Sinken der Temperatur bei der

Auflösung von

 $K0, N0_5 = 3,96^{\circ}.$ 

Es ist möglich, dass diese Uebereinstimmung nicht zufällig ist, sondern abhängig von einer Wärmeäquivalenz (thermal equivalency) der  $N_2\,O_5$  und  $Cr_2\,O_6$ , der beiden mit Kali is diesen beiden Salzen vereinigten Säuren. Wenn das einzelne Aeq. Stickstoff in der Salpetersäure durch drei dividirt oder als aus 3 At. bestehend betrachtet wird, statt aus 2, wie aus anderes Gründen angenommen wird, dann würden die Säuren beider Salze dieselbe Anzahl von Atomen enthalten, nämlich 8, und das doppelt-chromsaure Kali, welches bisher unter den Salzen so anomal erschien, würde dann dem salpetersauren Kali ähnlich zusammengesetzt sein.

4) Dreifach-chromsaures Kali. Von diesem Salze lösten sich 63,63 Gran, oder ½ Aeq., leicht und vollständig in 1000 Gran Wasser auf, indem die Temperatur des letztern um 1,68° erniedrigt wurde. Aber das dreifach-chromsaure Kali verändert seine Farbe, weil es sich, in's Wasser geschüttet, grösstentheils in doppelt-chromsaures Kali und in Chromsäure zersetzt, welche beide sich sehr bald auflösen, die letztere noch schneller als das erstere.

Ein halbes Aeq. dieses Salzes wurde in 1000 Gran verdünnter Salpetersäure von einem spec. Gewicht == 1,1453 auf-

1,28° beobachtet wurde. Aber auch in diesem Auflösungsmittel schien das dreifach-chromsaure Kali sich zu zersetzen, mit Ausscheidung der Chromsäure, obgleich in einem geringeren Grade als bei dem vorhergehenden Versuche. In einer Flüssigkeit jedoch, welche schon etwas von dem Salze enthielt, wie die letztere z. B., löste sich eine neue Quantität, die hinzugethan wurde, ohne weitere Zersetzung auf. Ein halbes Aeq. des Salzes löste sich in dieser Flüssigkeit mit einer Temperaturerniedrigung von 1,14° auf, welches für ein ganzes Aeq. des Salzes 2,28° ausmacht. Die Wärmecapacität dieser Auflösung unterscheidet sich nicht wesentlich (wie ich glaube) von derjenigen der 1000 Gran Wasser.

Sinken der Temperatur bei der Auflösung von  $KO, 3 Cr O_3 = 2,28^{\circ}$ .

Ein halbes Aeq. des krystallisirten doppelt-phosphorsauren Kali's, oder 42,68 Gran, löste sich in 1000 Gran Wasser auf und verursachte in demselben ein Sinken der Temperatur um 1,12°, welches 2,24° für das ganze Aeq. giebt.

Sinken der Temperatur bei der

Auflösung von

 $KO.2H_2O, P_2O_5 = 2,24^{\circ}.$ 

Eine entsprechende Menge des krystallisirten doppelt-arseniksauren Kali's, oder 56,38 Gran, wurde in 1000 Gran
Wasser aufgelöst und bei einem Versuche ein Sinken der Temperatur um 1,13°, bei einem andern um 1,18° beobachtet. Bei
einem dritten Versuche wurde die Auflösung eines ganzen Aeq.
dieses Salzes, oder 112,75 Gran, begleitet gefunden von einer
Temperaturerniedrigung der Flüssigkeit um 2,15°. Es ist in
den aus den Versuchen mit diesem Salze erhaltenen Resultaten
ein grösseres Schwanken zu bemerken als in den aus den
Versuchen mit anderen Salzen abgeleiteten; es scheint dieses
daher zu rühren, weil die völlige Temperaturerniedrigung nicht
in dem Augenblicke der Auflösung eintrat, sondern eine geringe
Portion Wärme wurde erst nach und nach während 3 oder 4
Minuten nach der Auflösung absorbirt. Das Mittel dieser drei
Beobachtungen giebt 2,26° für 1 Aeq. des Salzes.

Sinken der Temperatur bei

Auflösung des

 $2H_2$  0, K0,  $As_2$  0  $_5 = 2,26^\circ$ .

Das Verhalten dieser beiden Salze ist interessant in Beziehung auf das dreifsch-chromsaure Kali. Das letztere Salz enthält 14 At., welches auch die Zahl der Atome in dem doppelt-phosphorsauren und doppelt-arseniksauren Kali ist, wenn
man die Aeq. vom Phosphor und Arsenik eben so wie beim Stickstoff zusammengesetzt denkt, aus drei Atomen.

Da Kali sowohl dem dreifach-chromsauren wie auch dem doppelt-phosphorsauren Kali gemeinschaftlich ist, so bleiben, wenn man dasselbe von beiden Salzen wegnimmt, 3 Aeq. der Chromsaure übrig, welche in gewisser Hinsicht 1 Aeq. ausmachen für 1 Aeq. Phosphorsäure nebst 2 Aeq. Wasser. Die Betrachtung über die Phosphorsäure erinnert uns an die Ansicht, welche neulich von Wurtz über die Constitution der unterphesphorigsauren Verbindungen aufgestellt worden ist; in diesen nämlich werden die 2 At. Wasser, welche in allen diesen Salzen enthalten sind, nicht als ein Theil der Basis, sondern als der Säure angehörig betrachtet, indem ein neutrales unterphosphorigsaures Salz sich darstellt als RO+P2O, H4O2 oder vielmehr RO + P2 O3 H4. Denn wir stellen uns hier die Zusammessetzung des doppelt-phosphorsauren Kali's so vor: KO + P2 O7 H4, entsprechend dem dreifach-chromsauren Kali, KO + Cr3 O2, we dann  $P_2$  1 Aeq. ist für  $Cr_3$ , and  $O_7 + H_4$  für  $O_9$ . Die 2 At. Wasser können jedoch dessenungeachtet in einem doppelt-phosphorsauren Salze durch eine starke Basis verdrängt werden, nicht aber in einem unterphosphorigsauren Salze. Das Verhalten dieser Salze zeigt einen progressiven und unmerklichen Uebergang der basischen Elemente eines Salzes zu den Bestandtheilen seiner Säure, und die Existenz von Zwischenzuständen (intermediate conditions) gewisser Elemente, welche wir wohl auffassen müssen, wenn auch unsere chemischen Fermeln uns nicht in den Stand setzen, dieselben zu bezeichnen, da diese Formeln nur die Extreme dieser Zustände auszudrükken vermögen.

1 Aeq. der wasserfreien Chromsäure, oder 32,59 Gran, verursachte bei der Auflösung in 1000 Gran Wasser eine Temperaturerhöhung von 0,51°. Ein zweites Aequivalent, in derselben Lösung aufgelöst, erzeugte eine Temperaturerhöhung von nur 0,38°. Das Verhalten dieser Säure zum Wasser ist also sehr verschieden von dem der Schweselsäure.

5) Schwefelsaures Natron. Bei der Entfernung des hygroskopischen Wassers, welches die Krystalle dieses Salzes gewöhnlich in grosser Menge enthalten, durch Auspressen mittelst Fliesspapier, verliert dieses Salz leicht eine geringe Menge von seinem chemisch gebundenen Krystallwasser. Das krystallisirte Salz enthielt, wie sich aus der Analyse ergab, auf 100 Theile schwefelsauren Natrons nur 121,5 Wasser, anstatt 126,1 Theile, welches == 10 Atomen ist. Die Acquivalentmenge des völlig bydratisirten Salzes ist 100,85 Gran, aber die des hier untersuchten Salzes nur 98,79 Gran. Die letztere Quantität, welche 54,2 Gran Wasser enthielt, löste sich in 946 Gran Wasser in einer halben Minute auf und bewirkte eine Abnahme der Temperatur um 4,43°. Diese Temperaturabnahme wird fast allein, wie sogleich einleuchten wird, verursacht durch das Flüssigwerden des mit dem Salze verbundenen Wassers, dessen Menge bei dem Versuche 54,2 Gran betrug, anstatt 56,2, welche == 10 At. sind. Die Temperaturerniedrigung muss also vergrössert werden nach dem Verhältnisse von 54,2 : 56,2 und wird  $= 4,59^{\circ}.$ 

Sinken der Temperatur bei der Auflösung von Na  $0, 80_3 + 10H_2 Q = 4,59^{\circ}$ .

Dieselbe Quantität des Salzes wurde, wie bei den Versuchen mit den vorher erwähnten Salzen, in derselben verdünnten Schweselsäure ausgelöst, wobei die Temperatur um 5,00° sank, welches, aus dieselbe Art wie bei dem letzten Resultate cerrigirt, eine Temperaturabnahme von 5,19° für 1 Aeq. des Salzes giebt. Also ist die Temperaturabnahme bei der Auslösung von schweselsaurem Natron in verdünnter Schweselsäure um 0,60° grösser als in reinem Wasser, ein Umstand, der wahrscheinlich zusammenhängt mit der Bildung von doppelt-schweselsaurem Natron.

Das schweselsaure Natron wurde in einer starken Hitze entwässert, ohne jedoch geschmolzen zu werden. Die Auslösung des wasserfreien Salzes geht etwas schwierig von Statten, weil sich augenblicklich eine harte cohärente Masse bildet, wenn das Salz in Wasser geworfen wird, zu deren Zerbrechung und Auslösung 2 oder 3 Minuten ersorderlich sind. Es zeigt sich hierbei eine sehr unbedeutende Temperaturveränderung. Bei

einem Versuche trat eine Temperaturerhöhung von 0,10° ein. Bei einem andern Versuche, bei welchem das Salz nach und nach unter beständigem Umrühren hinzugefügt wurde und deswegen weniger zusammenbackte, und die Auflösung in kaum zwei Minuten bewerkstelligt wurde, beobachtete man eine Temperaturerhöhung von 0,18°. Der letztere Versuch ist offenbar der zuverlässigste. Die sich für das schwefelsaure Natron ergebenden Resultate sind also folgende:

Steigen der Temperatur bei der

Auflösung von  $Na O, SO_3 = 0,18^{\circ}$ 

Sinken derselben bei der Auf-

lösung von Na O, SO<sub>3</sub> + 10 H<sub>2</sub> O =  $\frac{4,59^{\circ}}{4,77^{\circ}}$ .

Die letztere Zahl bezeichnet die Wärmemenge, welche frei wird bei der Bildung eines festen Hydrats des schwefelsauren Natrons, welches 10 At. Wasser enthält; es ist merkwürdig, wie wenig dieselbe die bei der Krystallisation desselben Salzes entwickelte Wärme oder die bei der Auflösung des krystallisirten Salzes beobachtete Kälte übertrifft. Es scheint, als ob das Wasser nur wenig mehr als die seinem flüssigen Zustande zukommende Wärme verliert bei der Vereinigung mit dem trocknen schwefelsauren Natron zu einem festen Hydrate.

Das schweselsaure Natron, welches man in trockner Lust von 50° bis 55° F. eine Woche lang hat essloresciren lassen, besteht aus 100 Th. trocknen Salzes und 0,46 Wasser. Die Aequivalentmenge dieses Salzes, welches fast wassersrei war, oder 44,81 Gran wurden in 1000 Gran Wasser ausgelöst und hierbei eine sehr unbedeutende Temperaturveränderung, nämlich ein Steigen derselben um 0,05° beobachtet.

6) Schwefelsaures Ammoniak. Von dem durch freiwilliges Verdampfen an der Luft krystallisirten Salze, welches 1 At. Krystallwasser enthält, wurde 1 Aeq. oder 47,03 Gran in 1000 Gran Wasser aufgelöst, wobei sich nach drei Versuchen eine Temperaturerniedrigung zeigte von 0,65°, 0,64° und 0,61°, woraus als mittleres Resultat 0,65° sich ergiebt.

Sinken der Temperatur bei Auf-

lösung von

 $N_2 H_8 O_1 SO_3 + H_2 O = 0.63^\circ$ .

Das durch Trocknen bei 248° F. wasserfrei gemachte Salz var körnig-krystallinisch und neutral gegen Reagenzpapier. 1 Aeq., = 41,41 Gran, verursachte ein Sinken der Temperatur to der Flüssigkeit nach drei Experimenten von 0,51°, 0,53° und 0,49°, im Mittel also von 0,51°.

Binken der Temperatur durch Auflösung von Na Ha O, SOa = 0,51°.

Kiee bemerkbare, aber sehr geringe Temperatorerniedrigung, welche nicht 0,02° überschreitet, zeigt sich, wenn man diese Auflösung des schwefelsauren Ammoniaks noch mit einer gleiben Meuge Wasser von derselben Temperatur vermischt.

Bei der Auflösung in einer verdünnten Säure, welche beteht aus einer Mischung von 300 Gran Schwefelsäure, deren Dichtigkeit == 1,1 ist, und aus 700 Gran Wasser, bringt 1 Aeq., 41,41 Gran, ein Sinken der Temperatur nach zwei Experimenten von 1,17° und 1,14° hervor, wovon das Mittel == 1,16° ist. Es ist also die Abnahme der Temperatur bei der Auflösung des schwefelsauren Ammoniaks in verdünnter Schwefelsäure um 0,65° grösser als in reinem Wasser. Dieses Sinten der Temperatur war bei dem schwefelsauren Natron um nahe dieselbe Zahl grösser, nämlich um 0,60°, und beim schwefelsauren Kali um 0,53°, wenn diese Salze in derselben vertünnten Säure anstatt in Wasser aufgelöst wurden.

#### IV. Schwefelsaure Doppelsalze.

1) Doppell-schwefelsaures Kali. Von dem gewöhnlichen, in rhomboëdrischen 'Krystallen krystallisirten schwefelsauren Doppelsalze von Wasser und von Kall wurde 1 Aeq., oder 85,25 Gran, in 1000 Gran Wasser aufgelöst und in zwei Versuchen eine Temperaturerniedrigung von 1,96° und 1,95° hemerkt. Dasselhe Salz wurde in starker Hitze geschmolzen und gepulvert; es löste sich darauf wiederum auf, während die Temperatur der Flüssigkeit bei zwei Versuchen um 1,94° und 1,90° sank. Die durch die Auflösung dieses Salzes bewirkte Kälte scheint also vor und nach dem Schmelzen desselben genau dieselbe zu sein.

Das Resultat der Versuche ist: Sinken der Temperatur hei der Auflösung von  $H_2 O, SO_3 + KO, SO_8 = 1,95^\circ$ ,

Ich war begierig, mit diesem Salze das wasserfreie doppelt-schweselsaure Kali von Jacquelain zu vergleichen, welches beschrieben worden ist mit der Fähigkeit, sich in Wasser ohne Zersetzung aufzulösen. 1 Aeq. von schwefelsaurem Kali wurde dem gemäss in 2 Aeq. der Schwefelsäure mit Hülfe der Wärme aufgelöst, und man erhielt während des Abkühlens einen reichlichen Niederschlag von einem Salze in kleinen seidenartigen Krystallen. Da diese das bewusste Salz zu sein schienen, so wurde 1 Aeq. desselben, oder 79,60 Gran, aufgelöst und ein Sinken der Temperatur um 1,90° beobachtet. Da das Resultat nicht von dem mit dem vorigen Salze erhaltenen verschieden war, so wurde die Bereitung des wasserfreien Salzes wiederholt. Die bei dem zweiten Versuche erhaltene schwammige Masse von dünnen prismatischen Krystallen wurde ausgepresst, wieder in Wasser aufgelöst und abermals ausgepresst. bestand noch aus kleinen prismatischen Krystallen. Die Auflösung von 39,8 Gran, 1/2 Acquivalent, bewirkte eine Abnahme der Temperatur in zwei Versuchen um 0,91° und 0,95°, welches für das ganze Aeq. 1,86° ausmacht. Von demselbes Salze verursachte, bevor es zum zweiten Male aufgelöst worden war, ½ Aeq. ein Sinken der Temperatur um 0,96°, das ist für das ganze Aeq. 1,92°. Diese Resultate sind übereinstimmend mit den vorher mit dem wasserhaltigen doppelt-schwefelsauren Salze erhaltenen, wenn man Rücksicht darauf nimmt, dass eine geringere Quantität des Salzes angewandt wurde, ein Umstand, welcher einigen Zweisel rücksichtlich der Zusammenseszung des prismatischen Salzes erregt. Das Product von der zweiten Krystallisation wurde deswegen analysirt; 19,30 Gran desselben gaben 32,34 Gran von schwefelsaurem Baryt, welche 11,13 Gran oder 57,59 p.C. Schwefelsäure entsprechen; 22,53 Gran verloren bei 150° nicht an Gewicht, aber 0,24 Gran oder 1,09 p.C. Wasser bei einer vorsichtigen Schmelzung. Die Menge der Schweselsäure in dem Salze ist beträchtlich unter der dem wasserfreien doppelt-schwefelsauren Kali zukommenden, welche nämlich 62,98 p.C. ausmachen würde; dagegen nähert sie sich sehr der in dem wasserhaltigen schweselsauren Doppelsalze enthaltenen Menge, nämlich 58,74 p.C. Die Methode des Hrn. Jacquelain hat mir deshalb kein wasserfreies doppelt-schwefelsaures Kali geliefert, und keine meiner Untersuchungen spricht

mr die Existenz eines solchen Salzes; die seidenartigen prismatischen Krystalle, welche ich erhielt, sind nämlich nichts Anderes als eine ungewöhnliche Form der Verbindung des schwebisauren Wassers mit dem schwefelsauren Kali.

2) Doppelt-schwefelsaures Natron. 1 Aeq., 75,37 Gran, van einer und derselben Darstellung dieses Salzes, verursachte tei der Auflösung nach drei Versuchen ein Sinken der Temperatur um 0,40°, 0,28° und 0,17°. Es löst sich nicht so leicht wie das doppelt-schwefelsaure Kall, möglicher Weise wegen der theilweisen Zersetzung und Bildung einer Portion von weutralem schwefelsaurem Natron. Dieselbe Annahme erktärt auch den Mangel an Uebereinstimmung in den erhaltenen Repultaten. Wenn man das mittlere dieser Resultate nimmt, aufst das

Sinken der Temperatur bei der Auflösung von  $H_2 O_1 \otimes O_3 + Na O_2 \otimes O_3 = 0.28^\circ$ .

Die bei der Auflösung des doppelt - schwefelsauren Kali's Wasser beobachtete Temperaturerniedrigung ist fast gleich Serjenigen, die bei der Auflösung des neutralen schwefelsauren Kali's in verdünnter Schwefelsäure sich zeigt, indem die erstere = 1,95° und die zweite 2,04° beträgt. Es ist jedoch zwejtelbaft, ob das Sinken der Temperatur in dem zweiten Falle einfach der unmittelbaren Bildung und der Auflösung des doppelt-schwefelsauren Kali's zugeschrieben werden kann, wenn das schwefelsaure Kali und verdünnte Schwefelsaure mit einander gemengt und aufgelöst werden. Bei der Bildung des doppelt-schwefelsauren Kali's baben wir sewohl die Substitution des schwefelsauren Kali's für das zweite Atom Wasser im schwerelsauren Wasser, als auch wird zo gleicher Zeit alles übrige Wasser, welches mit dem schwefelsauren Wasser in der wasserhaltigen Schwefelsäure verhunden ist, ausgestossen, weil das doppelt - schwefelsaure Kali kein Krystallisationswasser enthält.

Da nun durch diess der ursprünglichen Verbindung mit dem achwetelsauren Wasser binzugefügte Wasser eine grosse Menge Wärme entwickelt worden war, so sollten wir eigentlich erwarten, dass bei der Ausstossung dieses Wassers wicderum Wärme absorbirt oder Kälte hervorgebracht werden müsste.

3) Schwefelsaures Magnesia - Kali. 1 Aeq. des krystallisirten Salzes, nämlich 126,28 Gran, welches 33,75 Gran Krystallwasser enthält, wurde in 976,2 Gran Wasser von 52° F. aufgelöst, indem beinahe 2 Minuten lang die Flüssigkeit umgerührt wurde; es wurde ein Sinken der Temperatur beobachtet von 2,30° R. Der Versuch ward mit demselben Erfolg wiederholt. Aber es wurde bemerkt, dass kurze Zeit nach der Auflösung eine geringe Temperaturerhöhung eintrat, die unabhängig war von irgend einem äussern Einflusse und nach Verlauf von 4 Minuten bis zu 0,20° R. betrug. Es ist diess nicht das einzige Salz, bei dessen Auflösung dem Sinken der Temperatur unmittelbar ein geringes, aber doch merkliches Steigen derselben folgt.

Diess Salz wurde bei einer schwachen Rothglühhitze, indem es derselben fast zwei Stunden lang ausgesetzt wurde, wasserfrei gemacht, nicht aber geschmolzen. Wenn das Salz nach dem Glühen in's Wasser geworfen wurde, so blieb die Flüssigkeit zwei oder drei Minuten lang weiss und milchig, nachher aber löste sich das Salz vollständig auf, ohne einen Rückstand übrig zu lassen. Die bei der Auflösung eines ganzen Aequivalentes des wasserfreien Salzes, oder von 92,53 Gran, eintretende Temperaturerhöhung betrug 1,57°; bei der Auflösung eines halben Aequivalentes, oder 46,2 Gran, 0,80°, was für das ganze Aequivalent wiederum 1,60° giebt.

Steigen d. Temperatur

bei d. Auflösung von  $Mg 0, 80_3 + K0, 80_3 = 1,60^{\circ}$ Sinken derselben bei

der Auflösung von  $Mg0,S0_3+K0,S0_3+6H_20=2,30^\circ$ ganze durch  $Mg0,S0_3+K0,S0_3$  erregte Wärme  $3,90^\circ$ .

Das krystallisirte schwefelsaure Magnesia-Kali, in einem Salpeterbade getrocknet, enthielt noch 18,32 Wasser auf 100 Theile wasserfreien Salzes. Nun sind 18,24 Wasser 3H<sub>2</sub> 0; das krystallisirte Salz hatte also die eine Hälfte seines Wassers verloren und nur 3 At. noch zurück behalten. Von diesem Salze wurde 1 Aeq., oder 109,4 Gran, in 1000 Gran Wasser aufgelöst und dabei ein Sinken der Temperatur nach drei Versuchen von 1,35°, 1,30° und 1,35°, im Mittel also von 1,33° beobachtet.

Sinken d. Temperatur

bei d. Auflösung von  $Mg \, 0.80_3 + K0 \, 80_3 + 3 \, H_2 \, 0 = 1.33^{\circ}$ .

Die Temperaturerniedrigung bei der Auflösung dieses Hydrats ist geringer als die bei der Auflösung des vorigen eintretende, und zwar um die Quantität der bei der Verbindung des Salzes mit den sehlenden 3 At. Wasser sich entwickelnden Wärme.

Die Wärmemenge, welche bei der Vereinigung des Salzes mit den ersten 3 At. Wasser frei wird, beträgt daher 2,93°, und die der anderen 3 At. 0,97°, welches zusammen 3,90° ausmacht. Es entwickelt sich also so genau wie möglich dreimal so viel Wärme durch die ersten 3 At. Wasser als durch die letzten 3 At.

4) Schwefelsaures Magnesia-Ammoniak. Die Auflösung eines Aequivalentes, oder 113,13 Gran, des krystallisirten Salzes in 1000 Gran Wasser war begleitet von einer Temperatureriedrigung nach zwei Versuchen um 2,20° und 2,15°, woraus das mittlere Resultat = 2,17° sich ergiebt. Wenn dasselbe in 976,2 Gran Wasser, eben so wie das Kalisalz, aufgelöst worden wäre, so würde die Erniedrigung um ½0 grösser, oder = 2,24° gewesen sein.

Sinken d. Temperatur

bei d. Auflösung von Mg  $0.80_3+N_2H_80.80_3+6H_20=2.24^\circ$ . Das Sinken der Temperatur bei der Auflösung des entsprechenden Kalisalzes betrug  $2.30^\circ$ .

5) Schwefelsaures Eisenoxydul-Kali. Bei der Auflösung von 122,17 Gran oder 1 Aeq. des krystallisirten Salzes in 1000 Gran Wasser zeigte sich nach zwei übereinstimmenden Versuchen eine Temperaturabnahme von 2,20°. Aber diese Zahl muss um ½0 vergrössert werden, eben so wie beim vorhergehenden Salze; die Abnahme der Temperatur beträgt dann 2,27°.

Sinken d. Temperatur

bei d. Auflösung von Fe 0,  $SO_3 + KO$ ,  $SO_3 + 6H_2O = 2,27^{\circ}$ .

6) Schwefelsaures Manganoxydul-Ammoniak. In zwei Versuchen wurden 61,20 Gran des krystallisirten Salzes, welche ½ Aeq. ausmachen, in 983 Gran Wasser aufgelöst und Journ. f. prakt. Chemie. XXX. 4.

hierbei eine Temperaturerniedrigung von 1,11° und 1,13° beobachtet, also von 2,84° für ein ganzes Aeq.

Sinken d. Temperatur

bei d. Auflösung von Mn O,  $SO_3 + N_2H_8O$ ,  $SO_3 + 6H_2O = 2,24^\circ$ .

Es scheint also, dass die bei der Auflösung absorbirte Wärme (Liquefactionswärme, the heat of liquefaction) bei diesen vier krystallisirten Doppelsalzen, dem schwefelsauren Magnesia-Kall, dem schwefelsauren Magnesia-Ammoniak, dem schwefelsauren Eisenoxydul-Kali und dem schwefelsauren Manganoxydul-Ammoniak, genau gleich gross ist.

7) Schwefelsaures Zinkowyd-Kali. Das Sinken der Temperatur bei der Auflösung eines halben Aequivalentes, 69,26 Gran, des krystallisirten Salzes in 1000 Gran Wasser wurde durch drei Versuche gefunden = 1,33°, 1,27° und 1,39°, in Mittel also = 1,30°, welches daher für ein ganzes Aeq., oder 138,52 Gran, 2,60° giebt.

Das Salz wurde durch Erhitzen bis nahe zum Rothgiühes wasserfrei gemacht, ohne jedoch geschmolzen zu werden. Ein halbes Aeq., 52,39 Gran, wurde in 1000 Gran Wasser gelöst; es entstand eine Erhöhung der Temperatur nach zwei Verstchen von 0,83° und 0,87°, also im Mittel von 0,85°. Die Temperaturerhöhung für ein ganzes Aeq., 104,77 Gran des Salzes, beträgt daher 1,70°.

Steigen d. Temperatur

bei d. Auflösung von ZnO, SO<sub>3</sub> + KO, SO<sub>3</sub> = 1,70°

Sinken derselben bei

der Auflösung von  $ZnO,SO_3+KO,SO_3+6H_2O=2,60^\circ$  ganze durch  $ZnO,SO_3+KO,SO_3$  verursachte Wärme 4.30°.

8) Schwefelsaures Kupferoxyd - Ammoniak. Von dem krystallisirten Salze wurden 62,45 Gran oder ein halbes Aeq. in 983 Gran Wasser aufgelöst und ein Sinken der Temperatur nach zwei Versuchen um 1,33° und 1,28° beobachtet, welches für das ganze Aeq. 2,63° giebt.

Sinken d. Temperatur

bei d. Auflös. von Cu 0,  $80_3 + N_2 H_8 O$ ,  $80_3 + 6H_2 O = 2,63^\circ$ .

Das Sinken der Temperatur bei der Auflösung dieser zwei eben erwähnten Salze ist daher bei beiden genau gleich gross.

9) Schwefelsaures Eisenoxydul-Kali. Von diesem Salze, welches in kleinen, aber scharf begrenzten Krystallen gebildet war, wurden 67,66 Gran, ½ Aeq., in 983 Gr. Wasser aufgebiet, wobei nach zwei Versuchen die Temperatur um 1,25° and 1,22° sank, also für das ganze Aeq. um 2,47°.

Sinken d. Temperatur

bei d. Auflösung von Fe  $0, 80_3 + K0, 80_3 + 6H_2 0 = 2,47^{\circ}$ .

10) Schwefelsaures Zinkoxyd-Ammoniak. Von dem krystallisirten Salze wurde ½ Aeq., oder 62,64 Gran, in 983 Gran Wasser aufgelöst und dabei eine Temperaturerniedrigung von 1,37° und 1,36° beobachtet.

Sinken der Temperatur

bei d. Auflösung von  $Zn0, SO_3 + KO, SO_3 + 6H_2O = 2,73^{\circ}$ .

11) Schwefelsaures Kupferoxyd-Kali. Die Auflösung eines halben Aequivalentes des krystallisirten Salzes, oder von 69,07 Gran, in 1000 Gran Wasser war begleitet von einer Abnahme der Temperatur in zwei Versuchen um 1,54° und 1,50°, oder für das ganze Aequivalent, 138,14 Gran, beträgt diese Temperaturerniedrigung 3,08 und 3,00°, also im Mittel 3,04°.

Das krystallisirte Salz wurde durch Erhitzen bis nahe zum Rothglühen entwässert, wodurch dasselbe zusammensinterte, aber nicht schmolz. Die Auflösung von 52,2 Gran, einem halben Aequivalent, bewirkte in zwei Versuchen ein Sinken der Temperatur von 1,01 und 0,96°, oder für ein ganzes Aeq. 2,02 und 1,92°, aus welchen gefundenen Zahlen die mittlere = 1,97° ist.

Steigen d. Temperatur

bei der Auflösung von Cu 0,  $SO_3 + KO$ ,  $SO_3 = 1,97^{\circ}$ Sinken derselben bei d.

Auflösung von  $Cu\,O_1\,SO_3 + KO_1\,SO_3 + 6\,H_2\,O = 3,04^\circ$  ganze bei der Hydration des  $Cu\,O_1\,SO_3 + KO_1\,SO_3$  entwickelte Wärme 5,01°.

Die Temperaturabnahme bei der Auflösung dieses krystallisirten Doppelsalzes ist gleich 3,04°, während dieselbe bei der Auflösung der einzelnen Bestandtheile dieses Salzes für das schwefelsaure Kali 1,51° beträgt und für das Hydrat des schwefelsauren Kupferoxyds 0,67°, welches zusammen nur 2,18°

ausmacht, also um 0,86° weniger beträgt als die für das Doppelsalz gefundene Grösse. Das Sinken der Temperatur bei der Auflüsung des krystallisirten schweselsauren Zinkoxyd - Kall's nähert sich mehr dem durch seine einzelnen Bestandtheile bewirkten, indem nämlich jenes 2,60° und das letztere 1°+1,51°=2,51° ist. Die Temperaturabnahme bei der Auslösung des krystallisirten schweselsauren Magnesia-Kali's wurde gefunden 2,30°, die durch die einzelnen Bestandtheile des Salzen verursachte = 0,92°+1,51°=2,43°. Keine merkliche Temperaturveränderung wurde beobachtet, wenn die Auslösung zweier dieser Salze zur Bildung eines Doppelsalzes mit einander gemengt wurden, welches die Behauptung des Dr. Andrews zu unterstützen scheint, dass nämtlich bei der Verbindung vot Salzen keine Wärme entwickelt werde.

Es ist mir nicht gelungen, einen directen Beweis von der Bildung der schweselsauren Doppelsalze bei der Mischung zu erhalten. Zu einer Auslösung von 77,97 Gran, oder 1 Acq., des krystallishten schweselsauren Kupferoxyds in 1000 Gran Wasser wurden 41,41 Gran oder 1 Acq. des bei 234° godtrockneten schweselsauren Ammoniaks hinzugesetzt und dat letztere ausgelöst. Die Temperatur sank bei der Auslösung des letztern Salzes um 0,56° oder gerade um eben so viel, als wenn das Salz in reinem Wasser ausgelöst worden wäre. Keine Farbenveränderung in der Auslösung des Kupfersalzes sand statt. Das letztere Salz wurde eben zu diesem Versuche ausgewählt weil es mehr geeignet zu sein scheint, Doppelsalze zu bilden als selbst das schweselsaure Kall.

In gewissen Fällen bildet sich ein Doppelsalz bei Anwestung einer sauren schwefelsauren Verbindung, während dies nicht bei dem neutralen schwefelsauren Salze der Fall ist; schidet sich z. B. das schwefelsaure Zinkoxyd-Natron aus der schwefelsauren Zinkoxyd und dem sauren schwefelsauren Natron, nicht aber aus dem schwefelsauren Zinkoxyd und neutrales schwefelsaurem Natron.

Setzt man zu einer Auflösung von 85,23 Gran, oder 1 Act des krystallisirten sauren schwefelsauren Kali's, in 1000 Gran Wasser 89,59 Gran oder das Acq. des krystallisirten schwefel

r Zink so löst das letztere sich auf mit einer Temerni von 1,00°, also ganz derselben wie im re des sauren schweselsauren Kali's 77,35 Gran oder 1 Aeq. der krystallisirten schweselsauren Magnesia, so bringt die Auslösung derselben eine Temperaturerniedrigung von 0,86° hervor, welche wiederum gerade so gross ist als die, welche die Auslösung des letztern Salzes in reinem Wasser erzeugt. Die Doppelsalze krystallisiren aus diesen beiden Auslösungen mit Leichtigkeit heraus.

Ich habe vorher das wasserfreie schweselsaure Magnesia-Kali angesührt als entsprechend dem Protohydrat der schweselsauren Magnesia. Nun nehmen diese beiden Salze 6 Atome Wasser auf, und die Menge der dabei entwickelten Wärme ist bei beiden Salzen sast genau gleich gross.

	Hydrationswärme.
$Mg0, S0_3 + K0, S0_3$	<b>3,90°</b>

 $Mg O, SO_3 + H_2 O$  3,95°.

Wenn man die analog zusammengesetzten Zinksalze mit einander vergleicht, so bemerkt man bei diesen nichts Aehnliches, sendern es treten andere Verhältnisse auf.

# $Zn 0, SO_3 + K0, SO_3$ Hydrationswärme. 4,30°

 $Zn 0, SO_3 + H_2 0$  3,45°  $Zn 0, SO_3$  5,17°.

Diese Wärmemengen zeigen unter sich ein bemerkenswerthes Verhältniss; wenn man sie alle durch 0,86° theilt, so erhält man:

$$Z_{0} 0, S_{0} + H_{2} 0$$
 4,01°  
 $Z_{0} 0, S_{0} + K_{0}, S_{0}$  5°  
 $Z_{0} 0, S_{0}$  6,01°.

Vereinigung mit dem schweselsauren Zinkoxyd entwickelten Wärme ist = 1,71°. Wenn diese Menge nur halb so gross gewesen wäre, = 0,86°, und die übrigen 0,86° bei der Verbindung der solgenden 6 At. entwickelt würden, + der Wärme, deren Entstehen diese 6 At. Wasser wirklich veranlassen, dann ritrie ossenbar die bei der Verbindung der 6 At. Wasser mit Pretobydrat des schweselsauren Zinkoxyds entwickelte

Wärme vollkommen gleich derjenigen sein, welche bei der Auflösung des schweselsauren Zinkoxyd-Kali's frei wird, so wie diese Wärmemenge auch bei den entsprechenden Magnesiasalzen gleich gross ist.

Die durch die entsprechenden Kupfersalze entwickelten Wärmemengen, mit ihren Zahlenverhältnissen, sind folgende:

Hydrationswärme. Verhältnisse.

$Cu O, SO_3 + H_2 O$	<b>2,93°</b>	<b>4°</b>	
Cu 0, 80 <sub>3</sub>	4,40°	<b>6°</b>	
$Cu 0, SO_3 + KO, SO_3$	5,01°	6,86°.	

Man muss bemerken, dass, während das Protohydrat des schweselsauren Kupseroxyds sich mit nur 4 At. Wasser verbindet, das schweselsaure Kupseroxyd-Kali dagegen 6 At. ausnimmt; die gewöhnliche Vergleichung kann daher zwischen diesen beiden Salzen nicht angestellt werden.

Die wichtigsten der in dieser Abhandlung aufgeführten Resultate meiner Untersuchungen sind in der folgenden Tafel zusammengestellt.

1) Wärme, welche durch Aequivalente der krystallisirten Salze bei ihrer Auslösung in Wasser absorbirt wird.

Schwefe	lsaure	Magnesia 7 H <sub>2</sub> O	0,92°
schwefel	saures	Zinkoxyd	1,00°
•	-	Eisenoxydul	1,06°
		Kupferoxyd 5H <sub>2</sub> O	0,67°
		Manganoxydul	0,13°
-		Magnesia-Kali 6H <sub>2</sub> O	2,30°
		Magnesia-Ammoniak	2,24°
	-	Manganoxydul-Ammoniak	2,24°
		Eisenoxydul-Ammoniak	2,27°
	-	Eisenoxydul-Kali	8,47°
	-	Zinkoxyd-Kali	2,60°
		Kupferoxyd-Ammoniak	2,63°
	**********	Zinkoxyd-Ammoniak	2,73°
		Kupferoxyd-Kali	3,04°
	-	Natron 10 H <sub>2</sub> 0	4,59°
		Kali wasserfrei	1,51°
		Ammoniak	0,51°

chromsaures Kali		1,18°
doppelt-chromsaures Kali		3,96°
salpetersaures Kali		3,96°
dreifach-chromsaures Kali		2,28°
doppelt-phosphorsaures Kali	2 H <sub>2</sub> O	,
doppelt-arseniksaures Kali	~	2,26°
schwefelsaures Wasser und Kali	wasserfrei	1.95°.

2) Wärme, welche bei der vollkommenen Hydratisirung der wasserfreien Salze sich entwickelt.

Schwef	elsaure	Magnesia	<b>5,25°</b>
schwefe	elsaures	Zinkoxyd	5,17°
	-	Kupferoxyd	4,40°
-		Manganoxydul	3,34°
		Magnesia-Kali	3,90
	-	Zinkoxyd-Kali	4,30°
	-	Kupferoxyd-Kali	5,01°.

3) Wärme, welche sich entwickelt bei der Vereinigung des ersten Atoms Wasser mit den schweselsauren Verbindungen der Magnesiasamilie.

Schwefelsaures	Wasser	1,47°
	Kupferoxyd	1,47°
	Manganoxydul	1,43°
schwefelsaure	Magnesia	1,30°
schwefelsaures	Zinkoxyd	1,71°.

Einfache Verhältnisse sind beobachtet worden zwischen den Quantitäten der durch die schweselsaure Magnesia und das schweselsaure Zinkoxyd entwickelten Wärme, so dass diese zu einer Classe zu gehören scheinen, während das schweselsaure Wasser, Kupseroxyd und Manganoxydul zu einer andern Classe gerechnet werden müssen.

#### XXIII.

## Unterzuchungen über das Cer.

Von

#### R. HERMANN.

Bekanntlich kann man das Ceroxyd von dem Lanthanoxyde durch verdünnte Salpetersäure nur sehr unvollkommen scheiden. Man erhält dabei ein Ceroxyd, welches noch viel Lanthanoxyd enthält, und ein Lanthanoxyd, welchem ausser Ceroxyd auch noch viele andere Basen beigemengt sind. Nachstehend werde ich eine Methode der Trennung des Ceroxyds von dem Lanthanoxyde beschreiben, die vollkommen ausreicht, wenn es sich nur um Darstellung eines chemisch reinen Ceroxyds handelt und wenn es nicht auf einen geringen Verlust von Material ankommt. Zur quantitativen Scheidung des Cers vom Lanthan ist diese Methode aber etwas zu umständlich, weshalb es immer noch wünschenswerth bleibt, dass ein einfacheres Verfahren der Trennung beider Metalloxyde aufgefunden werden möchte.

## Reinigung des Ceroxyds.

Zur Darstellung eines chemisch reinen Ceroxyds löse man recht fein pulverisirten Cerit in kochender Salzsäure auf und scheide die in dem Minerale enthaltene Kieselerde auf bekannte Weise ab. Die salzsaure Lösung neutralisire man mit Ammoniak und fälle das Eisenoxyd mit bernsteinsaurem Ammoniak. Die hiervon abfiltrirte Flüssigkeit versetze man mit überschüssigem Aetzammoniak, wodurch man einen sehr voluminösen Niederschlag erhält, welcher das in dem Minerale enthaltene Ceroxydul und Lanthanoxyd, verunreinigt durch Kalk, Magnesia, Thonerde und Manganoxyd, enthält. Diesen Niederschlag löse man in Salpetersäure, verdampfe die Lösung zur Trockne und glühe das Salz aus. Die hierbei zurückbleibenden Oxyde digerire man, nachdem man sie zu einem zarten Pulver zerrieben hat, mit einer sehr verdünnten Salpetersäure (2 Theile concentrirte Säure auf 100 Theile Wasser). Die Säure löst den grössten Theil des Lanthanoxyds und der anderen Basen auf, lässt dagegen den grössten Theil des Ceroxyds, verunreinigt durch

#### Hermann, Untersuchungen üb. das Cer.

etwas auf, verliert Wasser, Schwefelsäure und Sauerstoff und verwandelt sich in eine weisse poröse Masse von schwefelsaurem Ceroxydul. In zu starker Glübhitze verliert das schwefelsaure Ceroxydul etwas von seiner Säure und hinterlässt dann
beim Auflösen ein weisses Pulver von basischem schwefelsaurem Ceroxydul.

Das neutrale wasserfrele Salz bestand aus:

Schwefelsäure 43,610 100,000

oder aus:

in 100 Theilen:

187

1  $\dot{c}e = 675,00$  57,390 1  $\ddot{s} = 501,16$  49,610 1  $\dot{c}e\ddot{s} = 1176,16$  100,000.

#### Krystallisirtes schwefelsaures Ceroxydul.

Das geglübte schwefelsaure Ceroxydul löst sich leicht in kaltem Wasser auf. In heissem Wasser ist das Salz schwerlöslicher als in kaltem; die beste Methode, das schwefelsaure Ceroxydul krystallisirt zu erhalten, besteht daher darin, geglühtes Salz concentrirt in kaltem Wasser zu lösen und diese Lösung allmählig zu erwärmen. Hierbei krystallisirt wasserhaltiges schwefelsaures Ceroxydul in büschel – und sternförmig gruppirten, geschoben vierseitigen, mit zwei auf den stumpfen Seitenkanten aufgesetzten Flächen abgestumpften Prismen. So lange die Krystalle von der Flüssigkeit bedeckt bleiben, erschelnen sie stark glänzend, durchsichtig und farblos. Aus der Flüssigkeit genommen, werden sie schnell trübe, undurchsichtig und weiss.

Das Salz bestand aus:

Wasser Ceroxydul 83,50
Wasser 16,50

#### 188 Hermann, Untersuchungen üb. das Cer.

 Ce S = 1176,16
 88,95

 2 H = 224,96
 16,05

 Ce S + 2 H = 1401,12
 100,00.

#### Schwefelsaures Ceroxydul-Kali.

Das schwefelsaure Ceroxydul kann sich mit dem schwefelsauren Kali in verschiedenen Verhältnissen vereinigen.

#### Einfach-schwefelsaures Ceroxydul-Kali

entsteht, wenn man eine Auflösung von schwefelsaurem Ceroxydul mit Krystallen von schwefelsaurem Kali in Berührung bringt, und zwar auf die Weise, dass das schwefelsaure Kallstets in grossem Ueberschusse vorhanden ist. Seine Formel ist: CeS + KS.

#### Anderthalb-schwefelsaures Ceroxydul-Kali

bildet sich, wenn man concentrirte Lösungen von 1 Theil schwefelsaurem Ceroxydul und 2 Theilen schwefelsaurem Kalizusammengiesst. Hierbei setzt sich ein weisses Pulver ab, welches bestand aus:

M OLDWOOD DO	ALMOS GUOS		
	schwefelsaurem	Cerox	ydal 6 <b>2,3</b> 5
	-	Kali	37,65
			100,00
oder aus:			in 100 Theilen:
	3 Ce S == 352	8,48	61,78
	2 KS == 218	2,14	38,92
8 Če Š -	· 2 KS = 5710	0,62	100,00.

#### Doppelt-schwefelsaures Ceroxydul-Kali

bildet sich, wenn man die Quantität des schwefelsauren Kali's noch mehr vermindert und concentrirte Lösungen aus gleichen Theilen schwefelsaurem Ceroxydul und schwefelsaurem Kalizusammenglesst. Es entsteht auch bierbei ein welsser pulveriger Niederschlag, der bestand aus:

oder aus:

$$2 \text{ Ce \ddot{s}} = 2352,32 68,31$$

$$1 \text{ K\ddot{s}} = 1091,07 31,69$$

$$2 \text{ Ce \ddot{s}} + \text{ K\ddot{s}} = 3443,39 100,00.$$

#### Ceroxyd.

Das Ceroxyd erhält man am reinsten, wenn man basischschwefelsaures Ceroxyd mit seiner doppelten Menge kohlensaurem Natron mischt, das Gemenge glüht und die Salze auswäscht. Das so dargestellte Ceroxyd hat eine schmuzig-weisse Ks löst sich nicht in schwächeren Säuren und Isabellfarbe. wird sogar von concentrirter Schwefelsäure, die doch lanthanhaltiges Ceroxyd so leicht auflöst, nur wenig angegriffen. Bestimmung seines Sauerstoffgehaltes wurden 100 Theile basischschweselsaures Ceroxyd in Schweselsaure gelöst, die Lösung verdampft und das zurückbleibende saure schwefelsaure Ceroxyd geglüht. Das Salz verwandelte sich hierbei in schweselsaures Ceroxydul und entwickelte 4,159 Theile Sauerstoff. die verwendeten 100 Theile basisch - schwefelsaures Ceroxyd 59,04 Theile Ceroxyd enthielten, so folgt, dass das Oxyd zusammengesetzt war aus: 4,159 Sauerstoff und 54,881 Ceroxydul, oder in 100 Theilen aus:

mithin aus:

$$3 \text{ Ce} = 1150$$
 79,310

  $3 \text{ O} = 300$ 
 20,690

  $\ddot{\text{Ce}} = 1450$ 
 100,000.

Saures schwefelsaures Ceroxyd.

Basisch-schweselsaures Ceroxyd löst sich leicht in Schwefelsäure auf zu einer gelben Flüssigkeit, aus der sehr leicht

## 190 Hermann, Untersuchungen üb. das Cer.

saures schweselsaures Ceroxyd krystallisirt in gleichwinklig sechsseitigen, mit einer senkrecht auf die Axe ausgesetzten Fläche abgestumpsten Prismen.

**h**)

#### Das Salz bestand aus:

		Ceroxyd	36,36	36,98
		Schwefelsäure	38,00	37,11
		Wasser	25,64	25,91
			100,00	100,00
oder a	as:			berechnet:
		Ëe ⊨	1450,00	36,56
		$3\ddot{s} =$	1503,48	37,91
		9 其 =	1012,32	<b>2</b> 5,53

 $\ddot{\mathbf{C}}e\ddot{\mathbf{S}}_3 + 9\dot{\mathbf{H}} = 3965,80$  100,00.

Beim Erbitzen schwillt das saure schwefelsaure Ceroxyd etwas auf, verliert Wasser, Schwefelsaure und Sauerstoff und verwandelt sich in schwefelsaures Ceroxydul.

## Basisch-schwefelsaures Ceroxyd.

Das krystallisirte saure schweselsaure Ceroxyd kann nicht ohne Zersetzung in Wasser gelöst werden. Die Flüssigkeit wird dabei milchig und setzt basisch-schweselsaures Ceroxyd ab, während ein Theil des Salzes in der frei gewordenen Schweselsäure gelöst bleibt. Durch Erhitzen der Flüssigkeit scheidet sich noch ein Theil des gelöst gebliebenen Salzes als basische Verbindung ab; doch ist es nicht möglich, durch blosses Kochen alles Ceroxyd aus der Lösung zu fällen.

Das basische schwefelsaure Ceroxyd erscheint als ein fein vertheilter milchiger Niederschlag, der sich zu einem leicht zusammenbackenden schwefelgelben Pulver vereinigt. Es bestand aus:

Ceroxyd 58,785
Schwefelsäure 27,500
Wasser 13,715
100,000

oder aus:

	berechnet:
3 Če == 4350,0	59,04
$4\ddot{s}=2004,6$	27,21
9H = 1012,3	13,75
$\ddot{\mathbf{C}}\mathbf{e_3}\ddot{\mathbf{S}_4} + 9\dot{\mathbf{H}} = 7366,9$	100,00.

Wenn man das basisch-schwefelsaure Ceroxyd glüht, so veräudert es seine gelbe Farbe in eine schmuzig-weisse. Es verliert dabei keine Schwefelsäure, aber Wasser und 2,1% Sauerstoff. Wasser löst aus der geglühten Masse schwefelsaures Ceroxydul und lässt Ce<sub>3</sub> S ungelöst als ein schmuzig-weisses Pulver.

### Schwefelsaures Ceroxyd-Kali.

Wenn man eine Auflösung von saurem schweselsaurem Ceroxyd mit einer Lösung von schweselsaurem Kali versetzt, so entsteht ein citronengelber pulveriger Niederschlag. Dieser besteht aus:

					in	100 Theilen
Ceroxyd	27,64				1450	28,23
Schwefelsäure	49,15	oder aus:	•••	-	1400	20,20
Kali	23,21		58	=	2505,8	48,79
	100,00		2 K	=	1179,8	22,98

 $\text{Ce S}_3 + 2 \text{ KS} = 5135,6$  100,00.

Beim Glühen wird das Salz weiss, verliert 11,7% Schwefelsäure und Sauerstoff und verwandelt sich in ČeS+KS.

## Cersuperoxydul und Cersuperoxyd.

Ich habe Grund zu vermuthen, dass diese beiden Oxydationsstufen des Cers existiren, muss aber bedauern, dass mich Mangel an Material verhindert hat, ihr Dasein bis zur Evidenz beweisen zu können.

## Cersuperoxydul.

Wenn man salpetersaures Ceroxyd glüht, so bleibt ein Oxyd, welches mehr Sauerstoff enthält als Ce. Dieses Oxyd

#### 198 Hermann, Untersuchungen üb. das Cer.

entwickelte nämlich bei seiner Umwandlung zu schwefelsauren Ceroxydul 8,28% Sauerstoff. Es bestand also aus:

Cer Saueratoff	78,14 21,86	oder	aus:			ln <b>1725</b> 500	100 Theile 77,52 22,48	n:
1	00,00		Ĉe	+ Če	=	2225	100,00.	1

#### Cersuperoxyd.

Wenn man das vorstehend erwähnte Cersuperoxydul (Co+Ce) in Schwefelsäure löst, die Lösung mit 50 Theilen Wasser verdünnt und kocht, so schlägt sich basisch-schwefelsaures Ceroxyd nieder. Setzt man jetzt zu der gekochten Flüssigkeit Actznatron, so entsteht ein brauner Niederschlag, von dem ich vermuthe, dass er grösstentheils aus Cersuperoxydhydrat besteht. Beim Trocknen dieses Niederschlages bleibt eine dunkelbraune Masse mit glänzendem Bruche, die beim Glüben, ausser Kohlensäure, die das Oxyd aus der Luft angezogen hatte, Wasser und Sauerstoff entwickelt und Cersuperoxydul hinterlässt. 100 Theile des bei 80° B. getrockneten Niederschlages gaben beim Glüben:

Cersuperoxydul 73,75
Sauerstoff 3,40
Kohlensäure 11,59
Wasser 11,26
100,00.

Nach Abzug der Kohlensäure und des Wassers würde also das Cersuperoxyd zusammengesetzt gewesen sein aus:

> Cer 74,10 Sauerstoff 25,90 100,00

oder aus:

Ce = 575 20 = 200	in 100 Thellen: 74,2 25,8
Če == 775	100,0.

#### XXIV.

## Ueber die Zusammenselzung des Cerits.

#### Von R. HERMANN.

Mit dem Namen Cerit bezeichnet man offenbar zwei ganz verschiedene Mineralien, nämlich das Mineral, in dem Klaproth 34,5 p.C. Kieselerde fand, und das Mineral, in dem Vauquelin und Hisinger 17 — 18 p.C. Kieselerde angeben. Oder sollte man wirklich glauben, dass sich Klaproth um 17 p.C. Kieselerde geirrt oder ein so unreines Mineral untersucht habe, dass jener Ueberschuss von 17 p.C. Kieselerde von beigemengtem Quarz herrührte? Ich bin der entgegengesetzten Meinung und glaube, dass ein ceritähnliches Mineral mit einem Gehalte von 34,5 p.C. Kieselerde existirt, für das ich den ihm schon von Klaproth gegebenen Namen Ochroit vorschlage.

Der Ochroit besteht nach Klaproth aus:

Kieselerde	34,50
Ceroxydul	50,75
Lanthanoxyd	, , 50,75
<b>E</b> isenoxyd	3,50
Kalk	1,25
Wasser	) 40.00
Verlust	} 10,00
-	100,00.

Eine solche Zusammensetzung entspricht der Formel: Ce<sub>3</sub> Si<sub>2</sub> + 3 H. Diese giebt nämlich:

für 100 Theile:

$$\dot{C}e_3\ddot{S}i_2 + 3\dot{H} = 3517,02$$
 100,00.

Ich komme jetzt zu dem eigentlichen Cerite oder dem Minerale, in welchem Vauquelin und Hisinger 17—18 p.C. Kieselerde fanden. Dasselbe soll bestehen aus:

## 194 Hermann, üb. die Zusammensetzung d. Cerits.

Vauquelin:		Hisinger:	
Kieselsäure	17	18,00	
Ceroxydul	67	68,59	
Lanthanoxyd	<b>(°</b> ,	00,00	
Kalk	2	1,25	
<b>E</b> isenoxyd	2	2,00	
Wasser u. Verlust	12	10,16	
	100	100,00.	

Wenn man den Cerit nach der gebräuchlichen Methode analysirt, so erhält man in der That ein Resultat, welches mit den vorstehenden Analysen nahe übereinstimmt.

Hundert Theile Cerit hinterliessen beim Lösen in Salzsäure, Verdampfen der Lösung und wiederholtem Auflösen der Salzmasse in angesäuertem Wasser 16,06 p.C. Kieselerde.

Die von der Kieselerde befreite Flüssigkeit gab nach der Saturation mit Ammoniak und Fällen mit bernsteinsaurem Ammoniak 3,53 p.C. Fe. Die von dem bernsteinsauren Eisenoxyi absiltrirte Flüssigkeit gab mit überschüssigem Aetzammoniak 67,16 p.C. geglühten Ammoniakniederschlag.

Die hiervon getrennte Flüssigkeit gab mit kleesaurem Ammoniak 1,59 p.C. Kalk.

Die von dem Kalke befreite Flüssigkeit wurde zur Trockse verdampst und die Ammoniaksalze durch Glüben zerstört. Hierbei blieben aber nur Spuren von Magnesia, Mangan und Kupseroxyd zurück.

Auf die angegebene Weise würden also 100 Theile Cerk gegeben haben:

Kieselsäure	16,06
Eisenoxyd	3,53
Ammoniakniederschlag	67,16
Kalk	1,59
Wasser und Verlust	11,66
	100,00.

Nimmt man nun den Ammoniakniederschlag für Ceroxydul und den Verlust für Wasser, so hat man ein Resultat, welches mit dem von den vorstehend genannten Chemikern erhaltenen sehr nahe übereinstimmt. Hierzu habe ich aber, ausserden,

Hermann, üb. die Zusammensetzung d. Cerits. 195

dass der Ammoniakniederschlag neben Ceroxyd auch noch Lanthanoxyd enthält, noch folgende Bemerkungen zu machen:

- 1) Obiger Verlust von 11,66 p. C. besteht nicht blos aus Wasser, sondern auch aus Kohlensäure, welche bei dem Lösen von Cerit unter Schäumen entweicht und die nicht etwa von beigemengtem kohlensaurem Kalke herrührt, sondern zu der Mischung des Minerals gehört. Die Quantität dieser Kohlensäure ist beträchtlich und beträgt 4,62 p. C. vom Gewichte des Minerals.
- 2) Der Ammoniakniederschlag besteht nicht blos aus Ceroxyd und Lanthanoxyd, sondern enthält auch noch Thonerde, Kalk, Magnesia und Manganoxyd, von welchen die drei letzteren Basen so innig mit dem Lanthanoxyde verbunden sind, dass sie von demselben nicht durch Fällung mit Aetzammoniak getrennt werden kön-Zur Zerlegung des aus dem Cerit erhaltenen Ammoniakniederschlages habe ich folgendes Verfahren befolgt. Man schmolz denselben mit Natronbydrat, wodurch die Thonerde ausgezogen Die von der Thonerde befreite Masse wurde in Salpetersaure gelöst, die Lösung verdampft, der Rückstand ausgeglüht und durch Digestion mit verdünnter Salpetersäure der grösste Theil des Lanthanoxyds, aller Kalk und Magnesia und ein Theil des Ceroxyds und Manganoxyds gelöst. ·löste bestand grösstentheils aus Ceroxyd, dem aber noch viel Lanthanoxyd und etwas Manganoxyd beigemischt waren. Man löste dieses unreine Ceroxyd in Schweselsäure, verdünnte die Lösung mit ihrer 50sachen Menge Wasser und erhitzte die Flüssigkeit zum Kochen. Hierbei schied sich der grösste Theil des Ceroxyds in ganz reinem Zustande als basisch-schwefelsaures Ceroxyd ab, das auf Ceroxydul nach der Formel Ce<sub>3</sub>S<sub>4</sub>+9H berechnet wurde. In der Flüssigkeit blieb alles Lanthanoxyd und noch ziemlich viel Ceroxyd gelöst. fällte diese Oxyde durch Natronhydrat, löste den Niederschlag in Salpetersäure, glühte die salpetersauren Salze, zog das Lanthanoxyd durch verdünnte Salpetersäure aus und berechnete das ungelöste Cersuperoxydul nach der Formel Ce + Ce auf

## 196 Hermann, üb. die Zusammensetzung d. Cerits.

zusammen mit Ammoniak so weit versetzt, als diess möglich war, ohne einen bleibenden Niederschlag zu erzeugen, und hierauf Phosphorsäure in geringem Ueberschusse zugefügt. Beim Erwärmen der Flüssigkeit setzte sich phosphorsaures Lanthanoxyd als weisses Pulver ab; in der sauren Flüssigkeit blieben Kalk, Magnesia, Mangan und eine sehr geringe Menge Lanthanoxyd gelöst, die durch Aetz-Ammoniak als phosphorsaure Salze niedergeschlagen und auf bekannte Weise getrennt wurden. Das, wie eben erwähnt, erzeugte phosphorsaure Lanthanoxyd enthielt noch geringe Mengen Ceroxyd. Man zerlegte dasselbe durch Glüben mit kohlensaurem Natron und wiederholte Auflösung des Oxyds in immer verdünnter angewandter Salpetersäure. Auf diese Weise gaben obige 67,16 Theile Ammoniakniederschlag:

Thonerde 1,68
Ceroxydul 26,55
Lanthanoxyd 33,38
Kalk 1,97
Magnesia 1,25
Manganoxyd 0,27
65,10.

Als Resultat der Analyse des Cerits erhält man also:

	Kohlensäure .	4,62
	Kieselsäure	
	Ceroxydul	26,55
	Lanthanoxyd	33,38
	Wasser	9,10
/Thonerde		1,68
	Eisenoxyd	3,53
Unreinigkeiten	Kalk	3,56
	Manganoxyd	0,27
	Kupferoxyd	Spuren

Hiernach betrachte ich den Cerit als eine Verbindung von Ochroït =  $\dot{C}e_3\ddot{S}i_2 + 3\dot{H}$  mit dem Minerale, welches man früher für kohlensaures Ceroxydul hielt, welches aber nach neueren Untersuchungen für wasserhaltiges drittel-kohlensaures Lanthanoxyd =  $\dot{L}n_3\ddot{C} + 3\dot{H}$  erkannt worden ist. Hiernach würde die Formel des Cerits sein:  $\dot{C}e_3\ddot{S}i_2 + \dot{L}n_3\ddot{C} + 6\dot{H}$ .

# Hermann, Untersuchungen üb. das Lanthan. 197 Diese Fermel giebt:

$$\ddot{C} = 275$$
 $2\ddot{S}i = 1154,6$ 
 $3\dot{C}e = 2025,0$ 
 $3\dot{L}n = 2100,0$ 
 $6\dot{H} = 674,9$ 
 $6229,5$ 

## and and obige 89,71 reines Mineral berechnet:

Koblensäure ·	3,96
Kieselsäure	16,62
Ceroxydul	29,16
Lanthanoxyd	30,24
Wasser	9,73
Unreinigkeiten	10,29
	100,00.

#### XXV.

## Unterzuchungen über das Lanthan.

Von

#### R. HRBMANN.

## Abscheidung und Reinigung des Lanthans.

Man löse Cerit in Salzsäure auf und scheide die Kieselerde auf bekannte Weise ab. Die von der Kieselerde befreite salzsaure Lösung des Cerits saturire man mit Ammoniak und fälle das darin enthaltene Eisenoxyd durch bernsteinsaures Ammoniak. Die hiervon getrennte Flüssigkeit versetze man mit einem Ueberschusse von Aetzammoniak. Hierdurch entsteht ein Niederschlag, der alles in dem Mineral vorhanden gewesene Cer und Lanthan onthält. Man wasche diesen Niederschlag gut aus, löse ihn in Salpetersäure, verdampfe die Lösung zur Trockne und glübe die salpetersauren Salze. Hierbei bleibt ein Gemenge von Ceroxyd und Lanthanoxyd mit verschiedenen anderen Basen zurück. Wenn man dieses Gemenge mit verdünnter Salpetersäure digerirt, so lösen sich Lanthanoxyd, Kalk, Magnesia,

## 198 Hermann, Untersuchungen üb. das Lanthan.

Thonerde und Manganoxyd und ein Theil des Ceroxyds auf. wogegen der grösste Theil des Ceroxyds in Verbindung mit einer nicht unbeträchtlichen Menge Lanthanoxyd ungelöst bleibt. Bei Gelegenheit meiner Untersuchungen über das Cer habe ich eine Methode mitgetheilt, um das in der verdünnten Salpetersäure ungelöst gebliebene Ceroxyd von dem Lanthanoxyde vollständig zu befreien; bier werde ich mich darauf beschränken, ein Verfahren anzugeben, das von der Salpetersäure gelöste Lanthanoxyd von den dasselbe begleitenden Basen zu reinigen. dem Ende saturire man diese saure salpetersaure Lösung mit Ammoniak, indem man von letzterem so viel zusetzt, als möglich ist, ohne einen bleibenden Niederschlag zu erzeugen; hierauf versetze man die Flüssigkeit mit Phosphorsäure und erwärme sie. Hierbei entsteht ein weisser pulveriger Niederschlag von phosphorsaurem Lanthanoxyd; in der sauren Flüssigkeit bleiben Thonerde, Kalk, Magnesia und Manganoxyd in Verbindung mit Phosphorsäure gelöst und können durch Zusatz von Ammoniak als phosphorsaure Salze abgeschieden werden. Das phosphorsaure Lanthanoxyd ist jetzt frei von erdigen Beimengungen, doch enthält es noch Ceroxyd. Um es auch von diesem zu befreien, mische man das trockne phosphorsaure Lanthanoxyd mit seiner doppelten Menge kohlensaurem Natron und glübe das Gemisch. Beim Digeriren der geglübten Salzmasse mit Wasser bleibt cerhaltiges Lanthanoxyd ungelöst. Man löse es in 100fach verdünnter Salpetersäure, wobei Ceroxyd ungelöst bleibt. Die filtrirte Lösung verdampfe man zur Trockne, glübe das salpetersaure Salz, löse das Oxyd abermals in verdünnter Salpetersäure und wiederhole dieselben Operationen so oft, als beim Lösen des Lanthanoxyds noch Ceroxyd zurückbleibt. Man erhält endlich ein Lanthanoxyd, in dem Reagentien keine Sour von Ceroxyd mehr nachweisen. Dieses Lanthanoxyd löse man in Schweselsäure und krystallisire, wobei ein licht rosenrothes, strahlig-gruppirtes, prismatisches Salz von ganz reinem schwefelsaurem Lanthanoxyd entsteht. Von Didym habe ich bei meinen Untersuchungen des Cerits keine Spuren finden können.

## Atomgewicht des Lanthans.

Wir besitzen Bestimmungen des Atomgew. des Lanthans von Rammelsberg, der dasselbe zu 451,8, und von Schubin,

## Hermann, Untersuchungen üb. das Lanthan. 199

der dasselbe zu 454,8 angiebt. Diese Zahlen sind viel zu niedrig und deuten darauf hin, dass die genannten Chemiker sehr unreine Lanthansalze unter den Händen hatten.

240,22 Theile trocknes schwefelsaures Lanthanoxyd gaben 219,61 Theile geglühten schwefelsauren Baryt. Hiernach beträgt das Atomgew. des Lanthanoxyds 700 und, unter der Voraussetzung, dass das Oxyd 1 At. Sauerstoff enthalte, das des Lanthans 600.

#### Lanthanoxyd.

Proportion zu vereinigen. Lanthanoxyd löst sich in Salzsäure chne Entwickelung von Chlor auf und erzeugt damit ein Salz, dessen Chlorgehalt dem Sauerstoffgehalte in den Oxyden entspricht, welche durch Glühen von salpetersaurem, kohlensaurem und kleesaurem Lanthanoxyd gebildet werden.

Das Chlorlanthan bestand in 100 Theilen aus:

Lanthan 57,45 Chlor 42,55 100,00.

Ersetzt man das Chlor durch sein Aeq. Sauerstoff, so erhält man als Zusammensetzung des Oxyds:

 Lanthan
 57,450

 Sauerstoff
 9,612

 67,062

und für 100 Theile Oxyd:

Lanthan 85,667 Sauerstoff 14,333 100,000.

Das Oxyd würde also bestehen aus:

berechnet:

1 Ln = 600 85,714

1 0 = 100 14,186

Ln = 700 100,00.

Das Lanthauoxyd, wie es durch Glühen von salpetersaurem Lanthanoxyd erhalten wird, bildet eine schwammige, seidenglänzende, schmuzig-weisse Masse, die bei dem Zerreiben eine Farbe annimmt, die der des Korkholzes am nächsten kommt.

#### 300 Hermann, Untersuchungen üb. das Lauthan.

Vor dem Löthrohre verhält sich das Lanthauoxyd wie folgt:

Mit Soda lässt sich das Lanthanoxyd nicht zusammenschmelzen. Die Soda geht in die Kohle und lässt das Oxyd sie eine schmuzig-weisse Masse zurück.

Von Borax wird das Lanthanoxyd reichlich geiöst. Die Perle erscheint sowohl in der Hitze als auch nach der Abkühlung ganz farblos. Nur wenn das Glas stark mit Lanthanoxyd gesättigt wurde, erscheint die Perle nach der Abkühlung ganz licht rosenroth gefärbt, welche Färbung bemerkbar wird, wenn man die Perle gegen eine weisse Unterlage hält. Das Glaz kann nicht trübe geflattert werden. Wenn die Perle in der Hitze gelblich gefärbt erscheint, so ist diess ein Zeichen, dass das Lanthanoxyd noch Ceroxyd enthielt; in diesem Falle wird die Perle auch durch Flattern trübe.

Gegen Phosphorsalz verhält eich das Lanthanoxyd wie gegen Borax.

Von den Mineralsäuren, namentlich von Schwefelsäure, Salzsäure und Salpetersäure, wird das Lanthanoxyd leicht gelöst und erzeugt damit rosenrothe Salze,

Die Lösungen der Lanthansalze verbalten sich gegen Reagentien wie folgt: Phosphorsäure und Kieesäure und ihre Salze erzeugen weisse, in einem Ueberschusse von Säure sehr wenig lösliche Niederschläge.

Fluornatrium giebt einen weissen flockigen Niederschlag von Fluorianthan.

Schwefelsaures Kali erzeugt ein weisses, pulverförmiges, schwerlösliches Doppelsalz.

Actzammoniak giebt weisse, schleimige, durchscheinende Niederschläge von basischen Lautbansalzen.

Fixe ätzende Alkalien erzeugen einen röthlichen Niederschlag von Lanthanoxydbydrat. Dasselbe ist unlöslich in einem Ueberschusse von Aetzalkalien; es zieht begierig Kohlensäure aus der Luft an und wird dadurch weiss. Wenn das Lanthanoxydhydrat an der Luft gelb wird, so enthielt es Ceroxyd, welches diese Farbe annimmt, wenn es sich durch Aufnahme von Kohlensäure zu kohlensaurem Ceroxyd umwandelt; wenn der Niederschlag braun wird, so enthielt das Lanthanoxyd Mangan oder Cersuperoxyd.

## Hermann, Untersuchungen üb. das Lanthan. 201

Kohlensaure Alkalien geben einen weissen, in einem Ueberschusse des Fällungsmittels unlöslichen Niederschlag.

Hydrothionsaure Alkalien verhalten sich wie Aetzalkalien. Sie geben Niederschläge von Lanthanoxydbydrat.

Hydrothionsäure bringt keine Veränderung hervor.

Eben so Galläpfeltinctur.

schwefelsaures Lanthanoxyd.

Blausaures Eisenoxydul-Kali giebt einen weissen Niederschlag. Zu mehreren Erden und Metalloxyden hat das Lanthanoxyd eine so starke Verwandtschaft, dass es von denselben nur schwierig getrennt werden kann. Diess gilt namentlich von Kalk, Magnesia, Manganoxyd und Ceroxyd. So nimmt das Lanthanoxyd, wenn man es aus einer kalkhaltigen Flüssigkeit durch Aetzammoniak abscheidet, Kalk auf. Auf dieselbe Weise verbindet es sich mit Magnesia und Manganoxyd, ohne dass man diese letzteren Beimengungen durch Zusatz von Salmiak verhindern kann. Auch durch Verbindung mit Säuren und Krystailisiren lassen sich die genannten Basen nicht von den Lanthansalzen trennen, indem sie mit denselben Doppelsalze bilden. Kin besonders bemerkenswerthes Doppelsalz erhält man, wenn man das nach Mosander's Methode dargestellte unreine Lanthanoxyd in Schwefelsäure löst und die Lösung über Schwefelsäure bei niedriger Temperatur verdunsten lässt. Hierbei entsteht ein rosenrothes, octaëdrisches, alaunartig zusammengesetztes Salz, welches hauptsächlich aus schweselsaurem Lanthanoxyd und schwefelsaurem Ceroxyd besteht, in dem aber ein Theil des Ceroxyds durch Manganoxyd und ein Theil des Lanthans durch Kalk oder Magnesia ersetzt ist. Neben diesem körnig krystellisirten Salze findet man gewöhnlich noch ein strablig groppirtes, prismatisches, licht rosenrothes Salz; dieses ist reines

Aus diesen Reactionen und dem sonstigen Verhalten des Lanthanoxyds und seiner Salze ergiebt es sich, dass dasselbe ant der Grenze stehe zwischen den Erden und Metalloxyden. Am nächsten kommt es der Yttererde; es bildet den Uebergang zwischen dieser und dem Ceroxydul. Man könnte das Lanthanoxyd, ganz mit demselben Rechte wie die Yttererde, Lanthanerde nennen.

#### 909 Hermann, Untersuchungen üb. das Lantham.

#### Lanthanoxydhydrat.

Durch Fällen von Lanthansalzen mit fixen ätze oden Atkallen. Röthlicher, schleimiger, durchscheinender Nier Gerschlag der beim Trocknen dunkler wird. An der Luft zieht das Lanthanoxydbydrat schnell Kohlensäure an und wird dadurch weiss. Die Verbindung scheint aus Ln+2H zu bestehen, ist jedoch wegen eines unvermeidlichen Kohlensäuregehaltes nicht mit Sicherheit auszumitteln.

#### Kohlensaures Lanthanoxyd.

Das Lanthanoxyd hat grosse Verwandtschaft zur Kohlensäure und kann sich damit in mannigfaltigen Verhältnissen vereinigen. Ich habe fünfviertel-, einfach- und drittel-kohlensaurer Lanthanoxyd beobachtet.

Fünfviertel-kohlensaures Lanthanoxyd entsteht, wenn mandie Auflösung eines Lanthansalzes mit anderthalb-kohlensauren Ammoniak versetzt. Es erscheint als ein zartslockiger Niederschlag, der nach einiger Zeit krystallinisch wird. Nach dem Trocknen an der Lust bei niedriger Temperatur bildet es ein ausserst lockeres, leichtes, schuppig-krystallinisches, seidenglänzendes Pulver. Es bestand aus:

für 100 Th, ber,

		Ln <sub>4</sub>	C <sub>5</sub> == 4175	100,00.
Kohlensäure	32,44 =	5Ĉ	= 1375	32,94
Lanthanoxyd	67,56 ==	4Ln	<b>== 2800</b>	67,06

Das krystallinische Salz enthält Wasser, und zwar in wechnelnden Proportionen, nämlich 4 und auch 5 At. Dasselbe gab
nämlich 9,55 p.C. und auch 12,09 p.C. Wasser.

Einfach - koblensaures Lanthanoxyd entsteht durch Fällen von Lanthansalzen mit einfach-kohlensaurem Natron. Weisser flockiger Niederschlag, der nach dem Trocknen ein etwas zusammenbackendes, abfärbendes, weisses Pulver darstellt, das der Kreide äbnlich ist. Die Verbindung enthält kein chemisch gebundenes Wasser, sondern nur 3 p. C. hygroskopisches Wasser Sie bestand aus:

berechnet:

	100,00		<b>L</b> n i	C=975	100,00.
Kohlensäure	28,27		Ċ	<b>⇒275</b>	28,21
Lanthanoxyd	71,73	oder aus:	Ĺn	=700	71,79

Drittel-kohlensaures Lanthanoxyd findet sich natürlich in dem Minerale, welches früher für kohlensaures Ceroxydul gehalten wurde und von welchem Mosander nachwies, dass es grösstentheils aus kohlensaurem Lanthanoxyd bestehe und nur Spuren von Ceroxyd enthalte. Dieselbe Verbindung findet sich auch, wie ich später nachweisen werde, im Cerit in Verbindung mit 3/3 kieselsaurem Ceroxydul. Nach Hisinger besteht das natürliche drittel-kohlensaure Lanthanoxyd aus:

berechnet:

	100,00	]	Ln <sub>3</sub> Ö	+3 £	[ <del></del>	2712,4	100,00.	
Wasser	13,5			3 <u>H</u>		337,4	12,45	-
Kohlensäure	10,8			1 Ö	=	275,0	10,13	
Lanthanoxyd	75,7	mithin	aus:	3 Ln	=	<b>2</b> 100,0	77,48	

#### Phosphorsaures Lanthanoxyd.

Die Lösungen der Lanthansalze geben, mit Phosphorsäure versetzt, einen weissen pulverigen Niederschlag, der nur wenig in der freien Säure löslich ist und zu einem weissen, leicht zusammenbackenden und dann sich rosenroth färbenden Pulver austrocknet.

Das phosphorsaure Lanthanoxyd bestand aus:

Lanthanoxyd 70,96 oder aus: 3 Ln = 2100,0 70,18

Phosphorsaure 29,04  $\ddot{P} = 892,3$  29,82 100,00  $L_{n_3}\ddot{P} = 2992,3$  100,00.

#### Schwefelsaures Lanthanoxyd.

Das Lanthanoxyd löst sich leicht in verdünnter Schwefelsäure auf. Die Lösung hinterlässt nach dem Verdunsten sternförmig gruppirte nadelförmige Prismen von licht rosenrother Farbe.
In schwacher Glühhitze verliert das Salz Wasser, wird undurchsichtig und weiss, ohne zu schmelzen. In starker Glüh-

hitze verliert das Salz einen Theil seiner Säure und hinterlässt beim Lösen in Wasser ein weisses Pulver von Ln<sub>2</sub> S.

Das wasserfreie schwefelsaure Lanthanoxyd bestand aus:

berechnet:

	100.00	Ln S	1201.16	100 00.
Schwefelsäure	41,73	8	501,16	41,72
Lanthanoxyd	58, <b>2</b> 8 oder aus:	Ln	700,00	58,28

Das geglühte wasserfreie schweselsaure Lanthanoxyd löst sich leicht in Wasser auf, wenn man dasselbe im seinzerriebenen Zustande in kleinen Portionen in kaltes Wasser schüttet und die Flüssigkeit sortwährend umrührt, so dass sich das Salz nicht absetzen kann. Wenn man dagegen Wasser auf geglühtes Salz schüttet, so nimmt dasselbe unter Erhitzung Krystallwasser auf und wird schwer löslich. Eben so ist das krystallisirte schweselsaure Lanthanoxyd schwer löslich und bedarf 25 Theile Wasser zur Lösung. Wenn man eine auf die eben angegebene Weise kalt bereitete concentrirte Auslösung von geglühtem schweselsaurem Lanthanoxyd erwärmt, so scheidet sich, unabhängig von der Verdunstung des Wassers, der grösste Theil des Salzes im krystallisirten Zustande ab.

Das krystallisirte schwefelsaure Lanthanoxyd bestand aus: schwefels. Lan- berechnet:

	100,00	LnS+3	BH=1538,60	100,00.
Wasser	22,22	3 H	= 337,44	21,94
thanoxyd	77,78 oder	aus: 1 Ln S	=1201,16	78,06

## Schwefelsaures Lanthanoxyd - Kali.

Wenn man eine Auflösung von schweselsaurem Lanthanoxyd mit einer concentrirten Auslösung von schweselsaurem Kali vermischt, so scheidet sich ein weisser krystallinischer Niederschlag von schweselsaurem Lanthanoxyd-Kali ab. Die Verbindung enthielt nur 1½ p.C. hygroskopischen Wassers. In der Glühhitze kommt das Salz in Fluss und nimmt dabei eine rosenrothe Farbe an. Das schweselsaure Lanthanoxyd scheint sich, wie das schweselsaure Ceroxydul, in mehreren Proportionen mit dem schweselsauren Kali verbinden zu können.

Das wie oben angegeben bereitete Salz schien ein Gemenge von LnS+KS mit 3 LnS+2 KS zu sein, denn es bestand aus:

schweselsaurem Lanthanoxyd 54,65

Kali 45,35
100,00.

Einfach-schweselsaures Lanthanoxyd-Kali würde dagegen besiehen aus:

berechnet:

$$\dot{L}_{n}\ddot{S}$$
 = 1201,16 52,40  $\dot{K}\ddot{S}$  = 1091,07 47,60  $\dot{L}_{n}\ddot{S} + \dot{K}\ddot{S}$  = 2292,23 100,00.

#### Chlorlanthan.

Verdunstung der Lösung über Schweselsäure krystallisirt das Salz in dreiseitigen Prismen von rosenrother Farbe. Die Krystalle erscheinen seltener isolirt, gewöhnlich sind sie sederartig, auch strahlenförmig gruppirt. Das Salz zersliesst an der Lust und löst sich leicht in Weingeist auf, dessen Flamme übrigens durch das salzsaure Lanthanoxyd keine Art von Färbung bekommt. Beim Erhitzen schmilzt das Salz in seinem Krystallwasser, verliert Salzsäure und hinterlässt ein Gemenge von Chierlanthan und Chlorlanthan-Lanthanoxyd, welches letztere sich bei der Berührung mit Wasser in basisch-salzsaures Lanthanoxyd umwandelt. Das Chlorlanthan bestand aus:

berechnet:

Lanthan 57,45 oder aus: Ln = 600,0 57,54  
Chlor 42,55 Cl = 442,6 42,46  

$$100,00$$
 Ln Cl = 1042,6 100,00.

Das krystallisirte Salz bestand aus:

Es scheint also 4 At. Wasser zu enthalten, wiewohl die Rechuung nicht gut mit dem Versuche übereinstimmt, was offenbar seinen Grund hat in der Leichtigkeit, mit der das Salz beim Erhitzen Säure verliert. Die Rechnung giebt:

berechnet: Ln Cl = 1042,6 69,86  $4\dot{H}$  = 449,9 30,14 Ln Cl +  $4\dot{H}$  = 1492,5 100,00.

Basisch-salzsaures Lanthanoxyd.

Durch Glüben von Chlorianthan an der Luft und Auswaschen der gebrannten Masse. Weisses, in Wasser schwer lösliches Pulver. Es bestand aus:

berechnet:

Lanthanoxyd 83,00 oder aus: 
$$3 \text{ Ln} = $100,0 82,19$$
  
Salzsäure  $17,00$   $\text{Cl} \text{H} = 455,1 17,81$   
 $100,00$   $\text{Ln}_3 \text{Cl} \text{H} = 2555,1 100,00.$ 

Salpetersaures Lanthanoxyd.

Durch Lösen von Lanthanoxyd in Salpetersäure. Schwer krystallisirende, an der Luft zersliessende, in Weingeist lösliche rosenrothe Salzmasse. Das Salz scheint in Octaëdern zu krystallisiren. Das krystallisirte Salz enthält kein Krystallwasser und bestand aus:

berechnet:

Lanthanoxyd	•			700,0	•
Salpetersäure	49,1	Ñ		677,0	49,17
	100,0	Lo	= Ä	1377,0	100,00.

## Kleesaures Lanthanoxyd.

Durch Fähen von Lanthansalzen mit kleesaurem Ammoniak. Weisses Pulver. Das bei 40° R. getrocknete Salz hinterliess nach dem Glühen 47,50 p. C. Lanthanoxyd. Es bestand also aus: berechnet:

#### XXVI.

Untersuchungen über die Zusammensetzung der atmosphärischen Luft.

Von .

LEWY aus Copenhagen.
(Compt. rend. T. XVII. No. 6.)

Wenn ich die Resultate dieser meiner Untersuchung eine ziemlich lange Zeit zurückgehalten habe, so war die Entfernung zwischen den verschiedenen Puncten, an welchen die Luft untersucht worden ist, die einzige Ursache davon, und ich wage es zu hoffen, dass man diese Verzögerung entschuldigen wird, zumal da eben sie mich in den Stand gesetzt hat, Resultate zu liefern, welche mir der Aufmerksamkeit sehr würdig scheinen und wenigstens meinen Eifer in der Ausführung dieser Untersuchung beurkunden werden.

Alle Analysen sind nach der neuen Methode ausgeführt worden, welche Dumas und Boussingault bei ihrer grossen Untersuchung über die Luft in Anwendung gebracht haben.

#### 1. Analysen der Luft bei Copenhagen.

Ich habe es der Gefälligkeit des Herrn Oerstedt zu verdanken, dass ich die erste Reihe meiner Versuche in dem physikalischen Cabinet der polytechnischen Schule zu Copenhagen habe ausführen können. Es möge mir erlaubt sein, hier der Güte dankbar zu erwähnen, womit derselbe alle die zur Ausführung meiner Analysen nothwendigen Instrumente zu meiner Verfügung stellte.

Um den Ballon und die kupferne Röhre zu wägen, habe ich mich einer von Repsold verfertigten Wage bedient, welche gegen 1 Milligr. noch sehr empfindlich war. Nach dem Rathe des Herrn Dumas hatte ich um diese Wage einen Schrank machen lassen, der mit Bleiplatten ausgelegt war, um den Ballon auf diese Art mit grösserer Genauigkeit wägen zu können; in diesem Schrank befand sich ein ausserordentlich empfindliches, von Danger construirtes Thermometer, und ausserdem ein August'sches Psychrometer, um die Veränderungen in dem hygrometrischen Zustande der Atmosphäre während der Wägungen des

## 208 Lewy, Untersuch. üb. d. Zusammensetzung

Ballons beobachten zu können. Das Barometer, dessen ich mich bediente, war das des Observatoriums in Copenhagen, verfertigt von Butzengeiger; für die Wägung der beiden kleinen Röhren mit angesäuertem Bimsstein habe ich mich einer sehr empfindlichen Wage von Trougthon bedient; endlich habe ich es nie unterlassen, den lustleeren Raum im Ballon auf denselben Grad zu bringen, sowohl vor dem Anfange als nach der Beendigung des Versuches.

Ich hatte von Paris einen zur Wägung des Stickstoffes bestimmten und mit Wasser ausgemessenen Ballon mitgebracht; seine Capacität betrug 15582 Cubikcentimeter; das Volumen des Ballons, wenn man dasselbe nach der äussern Fläche berechnete, war = 15902 Cubikcentimeter. Dieses also war das Luftvolumen, welches bei den Wägungen von dem Ballon eingenommen wurde.

Um mich zu überzeugen, dass der Apparat bei der Asslyse lustleer war, brachte ich an beiden Enden einen Hahn au; der eine war verschlossen und der andere stand mit der Lustpumpe in Verbindung; ich sing erst den Versuch an, nachden ich mich überzeugt hatte, dass der Apparat sich vollkommen lustleer hielt.

Alle Analysen der Luft bei Copenhagen sind mit wenigstens 23 Gr. Luft gemacht worden, und die Dauer der Analyse betrug drei bis vier Stunden. Die Wägungen wurden in folgender Ordnung vorgenommen. Bevor der Versuch angefangen wurde, wurden die beiden kleinen Röhren mit angesäuertem Bimsstein und die kupferne Röhre luftleer gewogen; wenn der Versuch beendigt war, so waren 5 Wägungen gemacht worden:

- 1) Die beiden kleinen Röhren mit eingesäuertem Bimsstein;
- 2) der Ballon, mit Stickstoff angefüllt;
- 3) der Ballon, frei von Stickstoff;
- 4) die kupferne Röhre, mit Stickstoff gefüllt;
- 5) die kupferne Röhre, luftleer.

Bei der Bestimmung des Stickstoffes habe ich immer die sich auf die einzelnen auf einander folgenden Wägungen des vollen oder leeren Ballons beziehenden Correctionen vorgenemmen. Das äussere Volumen des bei den Versuchen angewandten Ballons betrug 1590% Cubikcentimeter; folglich wird

Correction für das Gewicht des Stickstoffes in Felge des Druckes (abgeschen von der in der Luft enthaltenen Feschtigkeit) sein: für eine Veränderung von 1/10° in der Temperatur ± 0,0075 Gr. und für eine Veränderung von 1/10 Millim. im Luft-drucke ± 0,0027 Gr.

Um den hygremetrischen Stand der Luft während der Wägungen des mit Stickstoff angefüllten Ballons und des leeren Ballons zu erfahren, bediente ich mich des Psychrometers von August; aber da ich im Winter und bei sehr niedrigen Temperaturen operiste, so stieg dasselbe nicht über 2 oder 3 Zehntalle eines Graden. Diese Correction war also unwenentlich, und ich habe in der Rechnung nicht auf dieselbe Rücksicht genemmen.

Meine Resultate stimmen vollkommen mit denjenigen überein, welche Dumas und Boussingault bei der Untersuchung der Pariser Lust und der am Faulhorn gesammelten Lust gesunden haben, und endlich auch mit denjenigen, welche Stas zu Brüssel, Mariguac in Genf, Brunner in Bern und Verver in Gröningen erhalten haben.

Die folgende Tabelle wird keinen Zweifel bierüber übrig

Ort	Mittelmenge de u. des Sticksto Luft dem Ge	ffes in 10 <mark>0</mark> 0 Th.
	Sauerstoff.	Stickstoff.
Paris	230,0	770,0
Brüssel	230,6	769,4
Genf	229,8	770,2
Bern	229,5	770,5
Faulborn	229,7	770,8
Gröningen	229,9	770,1
Copenhagen	280,1	769,9

Da alle diese Analysen zu verschiedenen Zeiten und unter den verschiedensten Umständen ausgeführt worden sind, im Bemmer und im Winter, bei schönem Wetter, bei Regen, Schnee L. L. W., so muss man also aus denselben abnehmen, dass die Busammensetzung der atmosphärischen Luft an diesen verschie-Journ. 1. prakt. Chemie. XXX. 4.

## 310 Lewy, Untersuch. üb. d. Zusammensetzung

denen Orten sehr nahe eine und dieselbe ist; indessen muss man doch bemerken, dass der Unterschied zwischen der angeführten Zusammensetzung der Luft bei Brüssel zum Beispiel und derjenigen vom Faulhorn nicht in der angewandten Methode seinen Grund haben kann; denn diese, da sie genau ist, würde eine solche Differenz nicht verursachen können.

#### 2. Analysen der Luft der Nordsee.

Als ich von Paris am 31. Juli 1841 abreiste, nahm ich 4 grosse Ballons, jeden zu 20 bis 25 Liter Capacität, mit mir; diese Ballons waren auf dieselbe Art verschlossen wie diejenigen, welche einige Tage vorher nach der Schweiz geschickt waren und deren Beschreibung man in der Abhandlung von Dumas und Boussingault\*) findet. Diese Ballons waren bis ungefähr zu 0,005 M. am Tage meiner Abreise luftleer gemacht worden.

Ich schiffte mich bei Havre ein und langte nach einigen Tagen in Copenhagen an. Ich führte gleichfalls von Paris aus Quecksilber und eine Barometerröhre mit mir, mit einem Worte, Alles, was nothwendig war, um den luftleeren Raum der Ballons zu bestimmen und zu untersuchen, bevor die Luft in dieselben hineingelassen wurde; aber ich war genöthigt, auf diese nähere Bestimmung Verzicht zu leisten, weil das Schwanken des Schiffes zu stark war.

Da es passend war, die Ballons in dem Augenblicke zu füllen, wo ich auf's offene Meer gekommen und möglichst weit von den Küsten entfernt war, so wurde doch nur der erste Ballen am 2. August gefüllt; ich machte diese Operation selbst, obgleich ich schon sehr an der Seekrankheit litt; ich nahm Rücksicht hierbei auf den Barometer- und Thermometerstand. Die Breite und Länge wurden mir von dem Schiffscapitän angegeben.

Da meine Krankheit mich hinderte, die drei anderen Ballons selbst zu füllen, so hatte der Lieutenant des Schiffes, welcher mich auch bei den ersteren Operationen unterstützt hatte, die Gefälligkeit, die Besorgung zu übernehmen.

<sup>\*)</sup> Recherches sur la veritable composition de l'air atmospherique, par Dumas et Boussingault. (Annal. de Ch. et de Phys., 8. Sér. T. III. p. 292.)

Kurze Zeit nach meiner Ankunft in Copenhagen und nachdem alle zur Analyse nothwendigen Vorrichtungen getroffen waren, wurde die Zusammensetzung der in den Ballons enthaltenen Luft bestimmt. Durch die Fürsorge des Herrn Garlieb, Etaterath und Deputirten in der königlichen General-Zollkammer, wurde die Kiste mit denselben, so wie die anderen Kisten, welche die Apparate, die ich von Paris mitgebracht hatte, enthielten, mir ungeöffnet überliefert.

Es wurde eine Analyse mit jedem der vier Ballons gemacht, und alle wurden auf dieselbe Weise ausgeführt wie die Analysen der Lust bei Copenhagen; der Ballon wurde mittelst einer gebogenen Röhre und zweier Kautschuk-Röhren mit dem Hahne des Apparates verbunden und die Analyse erst begonnen, nachdem ich mich überzeugt hatte, dass der ganze Apparat sich lustleer hielte.

Als Mittel der vier Versuche wurde gefunden:

- In 1000 Th. der Luft.

Sauerstoff 226,0
Stickstoff 774,0
1000,0

für die Zusammensetzung der atmosphärischen Luft, welche - im Monate August des Jahres 1841 auf der Nordsee war aufgefangen worden.

Die Seelust enthielt also 22,6 p.C. Sauerstoff, während, wie wir gesehen haben, die Landluft 23 p.C. enthielt, eine bedeutende Disserenz, welche man nicht der bei der Ausführung des Versuches befolgten Methode zuschreiben kann, denn man müsste dann bei der Wägung des Sauerstoffes einen Fehler von 0,060 Gr. und bei derjenigen des Stickstoffes von 0,200 Gr. voraussetzen, und sicherlich ist es unmöglich, dass ein so bedeutender Fehler könnte begangen sein. Dieser Unterschied muss also nothwendig einem wirklichen Unterschiede in der Zusammensetzung der Seeluft und der Landluft entsprechen; man würde nicht wohl etwas Anderes annehmen können, denn wenn man auch vermuthen wollte, dass die Ballons nicht vollkommen luftdicht sich gehalten hätten, so könnte man es doch nicht für möglich halten, dass sie alle sich auf gleiche Weise verhalten hätten. Dieser Unterschied kann also nicht durch irgend einen Fehler beim Versuche veranlasst worden sein.

## 313 Lewy, Untersuch. üb. d. Zusammensetzung

Man wird sich diesen Unterschied leicht erklären, wenn man bedenkt, dass das Meerwasser, so wie das der Flüsse, Luft in sich aufgelöst enthält, dass das Sauerstoffgas weit auflöslicher ist als das Stickstoffgas, endlich dass alle Thiere, welche die Meere bevölkern, zu ihrer Respiration Sauerstoff bedürfen, und dass in dem Maasse, wie diese Thiere den Sauerstoff zu sich nehmen, welcher aufgelöst war, die Oberfläche des Meeres, in Berührung mit der Atmosphäre, wiederum aus derselben eine neue Quantität Sauerstoff absorbiren wird u. s. w.

Man kann fragen, ob diese Zusammensetzung für die Seeluft constant sei, ob nicht vielleicht gewisse Zonen der Atmosphäre, ob die verschiedenen Jahreszeiten nicht einen Einfluss auf die Zusammensetzung ausüben; diess ist es, was wir jetzt sogleich untersuchen wollen.

Nachdem ich diese sehr merkwürdigen Resultate bei meinen Analysen gefunden und dieselben der französischen Academie mitgetheilt hatte, wurde ich von dieser aufgefordert, einige Analysen der Seeluft zu machen, welche an einem Tage gesammelt worden wäre, an welchem es sehr stark wehte, und überhaupt meine Analysen der Seeluft nochmals sorgfältig zu wiederholen.

#### 3. Analysen der Luft bei Helsingör.

Da Copenhagen nicht günstig gelegen ist, um die Seelust sich rein zu verschaffen, so begab ich mich nach Helsingör, um die Lust bei einem hestigen Seewinde auszusangen. Helsingör liegt bekanntlich am Eingange des Sundes, und die Lust wurde auf der Festung Kronburg eingesammelt, welche, so zu sagen, im Meere selbst liegt. Mein Freund, Hr. Schierbeck, königlicher Marineossicier, hat die Güte gehabt, mir bei dieser Operation behülslich zu sein. Nachdem wir den leeren Raum der Ballons untersucht hatten, füllten wir alle am 18. Februar, 9 U. 30 M. Morgens, bei einer sehr starken Brise aus Nordost, also vom Meere her.

Als das Mittel aus drei Analysen erhielten wir:

In 1000 Th. d. Luft.

Sauerstoff Stickstoff

230,37 769,63 1000,00 für die Zusammensetzung der atmosphärischen Luft bei Helsingör im Monat Februar 1842. Diese Resultate stimmen
nicht mit den bei der Analyse der Seeluft erhaltenen überein,
aber sie sind genau dieselben, welche ich bei meiner Untersuchung der Zusammensetzung der Luft bei Copenhagen gefunden habe.

#### 4. Neue Analysen der Seeluft.

Als ich im Monate Mai von Copenhagen abreiste, um nach Frankreich zurückzukehren, hatte ich vorher alle nöthigen Vorkehrungen getroffen, um von Neuem die Lust auf der Nordsee während meiner Uebersahrt nach Havre aufzusammeln.

Auf meine Bitte hatte Herr Dumas mir vor meiner Abreise noch zwei Kisten, welche sechs Ballons von sehr grosser Capacität enthielten, zukommen lassen; ich war also ausgerüstet mit 10 grossen Ballons, um so eine sehr grosse Menge der atmosphärischen Luft auffangen zu können. Sie waren alle in Copenhagen vor meiner Abreise luftleer gemacht worden, und ich hatte mich vorläufig überzeugt, dass sie mehrere Tage hindurch vollkommen luftleer sich hielten.

Glücklicher als bei meiner frühern Reise, konnte ich diessmal alle Ballons selbst füllen. Da der Capitan des Schiffes die Gefälligkeit hatte, die Kisten während der ganzen Ueberfahrt auf dem Verdeck zu lassen, so wurde die Arbeit mir um so leichter.

Die Lust wurde eingesammelt in der Richtung des Windes und ungefähr 5 Meter über dem Niveau des Meeres. Der Barometer- und Thermometerstand konnte diessmal nicht beobachtet werden, weil diese Instrumente in einem schlechten Zustande eich besanden.

Nach meiner Ankunft in Havre brachte ich die Kisten wach Paris, nachdem ich durch die Vermittelung des Herrn Duntzfelt, dänischen Consuls in Havre, erlangt hatte, dass sie auf dem Zellamte nicht geöffnet wurden.

Ich habe alle folgenden Analysen in dem Laboratorio des Hrn. Dumas ausgeführt, unter seinen Augen und unterstützt durch seinen wohlwollenden Rath.

## 914 Lewy, Untersuch. üb. d. Zusammensetzung

Als Mittel aus fünf Analysen erhielt ich:

In 1000 Th. d. Luft.
Sauerstoff 231,16
Stickstoff 768,84

1000,00

für die Zusammensetzung dieser im Monate Mai auf der Nordsee eingesammelten Luft, während ich als Mittel der Analysen derselben, aber im Monat August gesammelten Luft 226,0 Sauerstoff in 1000 Th. der Luft gefunden hatte, also bedeutend verschieden von den jetzt erhaltenen Resultaten. Woher kommt diese Veränderung in dem Zustande der Atmosphäre? Hängt dieselbe mit den zwei verschiedenen Jahreszeiten zusammen, in welchen die Luft eingesammelt wurde? oder beruht diese Differenz auf irgend einer andern Ursache, welche man bis jetzt nicht im Stande ist, zu erklären, weil die Zahl der Versuche, welche bis jetzt gemacht worden sind, zu gering ist?

Wir wollen ferner bemerken, dass diese letztere Luft merklich reicher an Sauerstoff ist als die Landluft, und dass die am 24. Mai um 8 Uhr Morgens aufgefangene Luft merklich reicher an Sauerstoff war als die um 4 Uhr Abends an demselben Tage eingesammelte Luft; 'aber man muss auch bedenken, dass ein Unterschied in dem Zustande der Atmosphäre eintrat, da in diesem Zwischenraume ein Sturm gewüthet hatte, dass eine sehr grosse Menge Regen gefallen war und dass die Bichtung des Windes sich geändert hatte; es scheint mir daher, dass diese Disferenz sehr leicht zu erklären ist, denn es ist bekannt, dass das Wasser, und folglich hier der Regen, mit weit grösserer Leichtigkeit das Sauerstoffgas auflöst als das Stickstoffgas, woher es sich begreifen lässt, dass nach einem Unwetter die Sauerstoffmenge merklich abnehmen könne, obgleich man bis jetzt dieses noch nicht beobachtet hat. Was die anderen Versuche betrifft, so stimmen sie ziemlich unter sich überein, wie man diess übrigens leichter übersehen kann, wenn man die am Ende dieser Abhandlung abgedruckten Tabellen untersucht.

Ich bin dessenungeachtet geneigt, der folgenden Ursache mehr Einfluss zuzuschreiben als derjenigen, welche diese Variationen allein von der Einwirkung des Regenwassers abhängig machen sollte.

Man weise namich jetzt durch die Versuche des Herrn forren \*), dass das Wasser der Pischteiche sehr beträchtche Quantitäten von Sauerstoffgas enthalten kann, was auf 
ner Eigenthümlichkeit beruht, die man bisher noch nicht genat hat, nämlich darauf, dass gewisse kleine Thiere im Stande 
ad, die Kohlensäure zu zersetzen und das Sauerstoffgas frei 
machen. Diese Zersetzung geht unter dem Einflusse des 
Lichtes vor sieh, und sie erfordert folglich die drei gleichzeitim Bedingungen:

- 1) die Gegenwart der Kohlensäure;
- 2) diejenige der kleinen Thierchen;
- 3) das Hinzukommen des Lichtes.

Man welss ferner, dass die Thiere dieser Ordnung plötzlich unglaublichen Massen über grosse Strecken des Meeres verreitet erscheinen und verschwinden.

Durch ihre Gegenwart und unter den günstigen Bedingunen kann das Meer der Sitz einer beträchtlichen Sauerstofigantwickelung werden.

Bei der Abwesenheit dieser kleinen Thierchen haben die Thiere, welche auf Kosten des im Meerwasser aufgelösten Sauer-toffes leben, einen entgegengesetzten Einfluss, und das mehr oder veniger seines Sauerstoffes beraubte Meerwasser wird bald der Sitz einer Absorption, welche die Saueretoffmenge der die Ober-Kobe des Meeres berührenden Luft zu vermindern strebt.

Wenn man die grosse Masse des Meerwassers bedenkt, so auss man erwarten, dass solche Phänomene einen gleichmässigen Einfluss auf dasseibe haben und sich nicht so varifrend seigen, noch auch geeignet sein werden, die Ursache abzugeben des Unterschiedes in der Zusammensetzung der Loft, welchen wir mit Hülfe unserer lastrumente finden, als wenn os sich um eine begrenzte Wassermanne handeite, z. B. um die fines Fischieichen.

<sup>\*)</sup> Ueber den Kindom, welchen das Liebt und die organische grünn, in stehenden Gewässern enthaltene networken und die Grundstein und die Quantität der Gane ansüben, welches diene fremhoore enthalten, von Morren. Ann. de Chim. et de Phys. 4. Nérse, T. I. p. 544,

## 316 Lewy, Untersuch. üb. d. Zusammensetzung

Es wird also von einem grosses Interesse sein, an einem günstigen Orte die Analyse der in dem Meerwasser enthaltenes Luft zu verschiedenen Zeiten des Jahres vorzunehmen, indem man die Versuche verbindet mit mikroskopischen Beobachtungen, um die organische Constitution des zu untersuchenden Wassers aufzuklären.

Alles spricht dafür, dass man in dieser Lust Variationen finden wird. Diese werden wegen der Massen langsam vor sich gehen. Man kann also erwarten, die Lust an der Oberstäche Veränderungen in der Zusammensetzung darbieten zu sehen, welche sich beziehen auf die meteorologischen und organischen Umstände, die man in dem Augenblicke des Versuches beobachtet.

Die gegenwärtige Zusammensetzung der an der Oberfläche des Meeres befindlichen Luft wird alse die Folge eines
frühern Zustandes sein, welcher mehr oder weniger weit zurückgehen kann und dessen Grenzen nicht anders als durch
den Versuch festgestellt werden können.

Tabelle über die mit der Luft bei Copenhagen ausgeführten Analysen.

,Tage.	Barome- ter.	Therme- meter.	Winde.	Zustand des Him- mels.	Sauerstoff in 1000Th. trockner Luft.
-1					
17. November	1				
1841	0,7 <b>49</b> 8M.	-6,8°	ONO,	Schnee	230,2
30, November					
1841	0,7414 -	+8,0°	8.	bedeckt	230,3
12. Dec. 1841	0,7480 -	5,0°	80.	schön	229,8
15,	0,7576 -	4,5°	080.	schön	230,1
22	0,7504 -	1,5°	Wind-		·
	Í		stille	Schnee	230,4
	•	•		Mittel	230,16.

## Atmosphärische Luft bei Helsingör.

Tag.	Barome- ter.	Thermo- meter.	Wind.	Zustand des Him- mels.	Mittel an Sauerstoff in 1000Th. trockner Luft, aus drei Ana- lysen.
18. Februar 1842	0,7670м.	4,0°	NO.	bedeckt	230,37.

230,4	15	60	9	5%° 6'	bedeckt	080.			4 U. O.M. n. Mittag	1
938,3	15	07	H°	590 41'	bedeckt	SW.			8 U. OM. Morgens	24
931,0	100	-	90	54° 30'	bedeckt	80.	-		Mittag	
									1 U. 0 M. nach	20.
231,2	27	10' 5	Co.	570 4	schön	200			6U. 45M. Abends	99.
230,9	4	00 5/2	œ	57° 50'	bedeckt	80.			gens	
				•					9 U. 30 M. Mor-	22.Mai1842
895,9	4 1 1	88	æ	57° 46	achön	On .	16,0°	0,7285 -		
									8 U. 30 M. Mor-	1 1
226,1	34	10'	Ç	55° 30'	echōa	2	16,50	0,7330 -	gens	
		_							10 U. 45 M. Mor-	9
225,8	30	7	10	540 15	achön	NO.	16,0°	0,7335 -	Mitternacht	
									1 U. 15 M. nach	مو ا ا
226,2	18 Lieues	58	90	58° 36'	bedeckt	ONO.	17,0°	0,7375M	Mittag	
									1 U. 15 M. nach	2.Aug.1841
		1								
Luft.	prosens				THE PROPERTY OF					
trackner	Willeton	LO	. 24112	HICKGO.	The deal		meier.	Ter.		
in 1000 fth		-	Danie v.	G	nunchung	-anna 44	-Outsaw T.	-amoaka	Sanden.	Tago

Tabour abor one and der atmospherischen Link der Nordies ausgeführen Anather

#### 5. Analyse der auf Guadeloupe gesammelten Luft.

Die Academie der Wissenschaften hat nicht allein Versuche iber die atmosphärische Lust von Europa ausführen lassen, sie hat auch ersahren wollen, ob die sern von hier, unter der tropischen Zone zum Beispiel, gesammelte Lust nicht grössere Variationen darböte als die Lust von den schon angesührten Orten; sie trug daher Hrn. C. Deville, Civilingenieur und Eleven der École des Mines, auf, während seines Ausenthaltes aus Guadeloupe die Lust einzusammeln. Herr Deville ist bemüht gewesen, diese Operation mit der grössten Sorgsalt auszusühren, und er hat nichts vernachlässigt zu Erlangung eines vollkommenen Resultates der Untersuchung.

Es waren von Paris 12 Ballons von sehr grosser Capacität dorthin geschickt worden, nachdem sie vorher luftleer gemacht worden waren; man hatte sich überzeugt, dass sie während einer sehr langen Zeit luftleer blieben, und zur Erhöhung der Sicherheit hatte man die Vorsicht beobachtet, jeden Ballon mit einer Hülle von Kautschuk zu überziehen, welche mit einer Flüssigkeit angefüllt war, so dass, wenn die Ballons nicht luftleer blieben, die Flüssigkeit nothwendig in den Ballon eintreten musste und auf diese Art den Operateur davon benachrichtigen konnte; dieses war in der That mit drei Ballons der Fall. Die anderen Ballens waren luftleer geblieben.

Folgendes sind die Details, welche Deville über die Methode, welche er befolgte, gegeben hat, so wie über die Umstände, unter welchen er diese Luft einsammelte.

Im Canal wurde den 20. und 21. November die Lust nach einer Reihe von schönen und trocknen Tagen eingesammelt; an derselben Localität wurde am 23. und 24. die Lust nach einigen Tagen mit Windstössen aus Nordwest aufgefangen.

Man muss bemerken, dass die Temperatur und der Barometerstand bedeutend niedriger an den ersteren Tagen waren als an den letzteren.

Die Luft, welche am 29. und 30. November bei der Pflanzung Pérou, im Bezirk von Petit Bourg, gesammelt wurde,

#### 230 Lewy, Untersuch. üb. d. Zesammensetzung

war von einem hohen, gebirgigen und vulcanischen Puncte der Insel Gundeloupe, im Gegensatz zu derjenigen, welche vorbei in der Gegend des Canals von Grande-Terre in einem beinahr ebenen, leicht hügligen und kalkigen Lande war aufgefanget worden.

Die Luft, welche den 27. und 28. November in den Palétuviers des Flusses Salés eingesammelt wurde, bietet das Extrem der Veränderung dar, welche die Luft in Folge der Aushauchungen der Pfianzen wird erleiden können.

Folgendes sind die Namen der Pflanzen, welche den Punct umgaben, wo wir die Luft auffingen. Diese Note bat mir der Hr. Capitain gegeben.

Gemeiner Wurzelträger, Rhizophora mangle (L.);
weisser Wurzelträger, Avicennia nitida? (L.);
Acrostichum aureum (L.);
Ecastophyllum monetaria (De C.);

mehrere Arten von Seirpus und von Gramineen.

Endlich am 2. December Morgens sammelte man bei ruhigem Wetter die Luft eln, auf einer Terrasse, in einer Höbe von ungefähr 15 Metern, in der Stadt Pointe-à-Pitre, in seht geringer Entfernung vom Meere.

Hr. Deville fügt hinzu, dass alle diese Rinsammlungen der Luft grossentheile mit Hülfe des Hrn. Capitaine, Pharemaceuten in Pointe-à-Pitre, ausgeführt wurden.

Durch einen glücklichen Zufall wurde die Luft in der Umgegend von Pointe-a-Pitre, kurze Zeit vor dem traurigen Ereigniss aufgefangen, welches diese Stadt zerstört und so viel Unglück verursnaht bat.

Wir baben also ein doppeltes Interesse, die Zusammenseszung der Luft von dieser Localität mit grosser Sorgfalt sa studiren:

- 1) weil der Ort mitten in dem weiten Meere belegen wat, dessen Kinfluss sich fühlbar machen musste;
- 2) weil es ein vulcanisches Land war, wo wir alse der besondern Natur dieser Formation eigenthümliche Resultate finden konnten.

Bei allen diesen Versuchen habe ich beständig die Kohlensäure bestimmt, und in mehreren Fällen habe ich in derselben wahrhaft überraschende Quantitäten gefunden. Ich habe auch versucht, in einigen den Kohlenwasserstoff zu bestimmen; aber da die Menge der Luft, mit welcher ich operirte, nicht sehr gross war, und da man nach den Versuchen von Boussing ault weiss, dass die Luft im Allgemeinen nicht mehr als 0,0001 ungefähr an Kohlenwasserstoff enthält, so ist es auch nicht zu verwundern, dass ich nichts gefunden habe, und man hätte diess beinahe vorhersagen können.

Hier folgt nun die Tabelle über meine Versuche mit den verschiedenen Lustproben.

i.,

Tabelle über
die
Analysen
der
almosphärischen
Inft :
5000
Suadelou

<b>'</b> 9	Na Na	1
2024	Petit-Canal ta. ta. ta. ta. Pal-duolers	_
2.5	9 9	ş
å 1.		i i
<b>₹</b> 8	<del>-</del> #-	
***	20 m m m m m m m m m m m m m m m m m m m	1 22
	-	(e) #F
	Nov.	֥
= 00	F00.0	
g'	00.80 00.80	
0	80M	Stoodes
F . ##	nachMitt n. Mitte n. Mitta Abends	<u> </u>
A . E .	nachMitts n. Mitten n. Mittag Abends	
9- 0- p. Mittag 0,7843 0- 45 - p.Mitters. 0,7849 11 U. 40 M. Abends 0,7845	OU. SOM. nachMittag 0,7639 M. OU. SOM. n. Mittag 0,7639 M. O - 45 - n. Mittag 0,7629 - II - 45 - Abends 0,7619 -	
9, 99	0000	
0,764	0,7639	Barometer.
111	18 18	
10 . 30 60		
9. 5.5.	99,9° 94,8° 94,4°	Thermometer.
	-	
SW.	WNW.	i s
SW.	WWW.	Wind.
6	B	-
sohr schön sohr schön	heiter sehr s bedec heiter	E Z
8. 8.	heiter  sehr sch hedeckt heiter	Zostand des Etameds
ehr schöp ehr schön	helter  sehr schön hedeckt heiter	<u>.</u>
0×+0		Kohlensliure in 1000
464	13.7 × 13.8 2.0 × 0.0 3.0 × 0.0	Th. rockner Luft.
<b>30</b>	8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8	Saucratoff in 1000 Th, trockner Luft.
4440	4×0×4	
8,73,8	782,5 782,9 782,9 782,7	Stickstoff in 1000 Th. der trocknen Luft.
00	<u>84000</u>	Kohlenwasserst, in
<b>88::</b>		1000 Th. d. trock. Luft.
30 30 an an	'ah as as as as	d E Se d S
99 65 7 A	000 000 000 000 000 000 000 000 000 00	trock
0 0 4 P	生ならせる	retoffes : toffe, ab der Koh auerstoff at 1000Th. Loft.
3333	709,6 709,5 771,5	Lage Hand
5-6-6	****	e d. San am Stick eschen v emakure. Sticksto in 1000Ti d. trocku Laft.
		1 6 8 8 M 1 1 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5

Wir wollen jetzt versuchen, einige allgemeine Betrachtungen anzustellen über die Analysen der atmosphärischen Luft von Guadeloupe, welche wir so eben mitgetheilt haben.

Es wird genügen, nur einen Blick auf die vorhergehende Tabelle zu werfen, um sogleich einzusehen, dass es zwei Ursachen zur Veränderung von verschiedener Art giebt, eine, welche die Quantität des Sauerstoffes, eine andere, welche die Menge der Kohlensäure zu modificiren strebt.

Wir finden nämlich, wenn wir absehen von der vorhandenen Kohlensäure und die Zusammensetzung der Lust nur nach dem Verhältnisse vom Sauerstoffe zum Stickstoffe betrachten:

Den 28. Nov. 226,8 Sauerstoff in 1000 Th. der Luft.

-	23.	-	228,5	•	•••	-	-	_
-	29.	-	230,0	_		-	-	-
-	20.	-	230,3	-		-	-	-
-	27.	-	230,4	-		-	-	-
-	21.	<b>-</b> .	230,5			-	_	-
-	23.	-	231.4	•		-	-	-

Diess sind also die sieben Analysen der Luft, welche auf einer mitten in dem weiten Meere belegenen Insel aufgefangen wurde, und die uns gewiss eine durch den Einfluss dieses Meeres veränderte Atmosphäre darbieten musste.

Unter diesen sieben Resultaten giebt es zwei, welche weit weniger Sauerstoff angeben als die normale Lust von Paris, und welche hinsichtlich dieses Verhältnisses übereinstimmen mit den Analysen der Lust, welche ich auf meiner Reise nach Copenhagen eingesammelt hatte.

Ein anderes Resultat dagegen bietet uns einen ungewöhnlichen Ueberschuss an Sauerstoff dar. Es ist diess nicht zufällig, noch durch einen Versuchsfehler veranlasst, da wirklich zuweilen die Luft auch nach anderen Versuchen merklich reicher an Sauerstoff sich gezeigt hat, zu Paris nach einigen Analysen des Hrn. Dumas, zu Brüssel nach einigen Analysen von Stas.

Es wäre also lebhaft zu wünschen, dass man sich entschlösse, eine bestimmte Reibe von Beobachtungen über die Zusammensetzung der Luft anzustellen, an bestimmten Tagen und in
einem eignen Observatorio. Denn es scheint jetzt ausser Zweifel
gesetzt zu sein, dass wir in der Methode das Aeusserste der

Genauigkeit erreicht haben, so dass wir jede Veränderung in dem Sauerstoffgehalte zu bestimmen im Stande sind. - Auf der andern Seite zeigt die Lust von Guadeloupe ausfallende Abwechselungen in ihrem Gehalte an Kohlensäure. Wird en wahrscheinlich sein, dass in den vulcanischen Gegenden die Acdünstungen der Kohlensäure, weiche bekanntlich zuweilen in so grosser Menge sich entwickelt, im Stande sein würden, bis zu diesem Grade die Zusammensetzung der Luft zu verändern? Diess sind Fragen, welche sehr würdig sind, den Kifer der Physiker zu erregen, die in der Nähe des Actna's, tdes Vesuvs und selbst in den alten vulcanischen Gegenden, wie in der Auvergne und an den Ufern des Rheins, Gelegenheit zu einer baldigen Lösung derselben finden werden. In jedem Falle ist es klar, dass die Menge der Kohlensäure in der Luft von Guadeloupe keineswegs zusammenhängt mit der verminderten Menge des Sauerstoffes; es ist Kohlensäure, welche zur Luft hinzugetreten ist, sei es nun, dass sie von den vulcanischen Ausbauchungen herrührt, oder aus irgend einer ganz andern Quelle.

Ich kann also in der völligen Gewissheit schliessen, dam das in der Luft vorhandene Sauerstoffgas hinsichtlich seiner Menge variirt, und wenn auch die Veränderung bei der auf den Continenten aufgefangenen Luft sich innerhalb enger Grenzen und etwas unsicher zeigt, so wird dieselbe dech weit grösser und unbestreitbarer bei der auf dem Meere eingesammelten Luft.

#### XXVII.

Ueber die Verbindung der Schwefelsäure mit dem wasserfreien Ammoniak, oder über das sogenannte Sulfamid.

Von

V. A. JACQUELAIN.

(Ann. de chim. et de phys. T. VIII.)

Schon vor ungefähr 3 Jahren theilte ich dem Hra. Bumas die Resultate einer Untersuchung mit über die Zusammensetzung des von Rose zuerst beschriebenen Sulfamids; da ich
aber immer Misstrauen bege gegen meine Geschicklichkeit, wert

tannes zu widersprechen, und ausserdem, weil ich wünschte, zu Nachdenken und die Zeit mein Urtheil schärfen und die khoden bei diesen Untersuchungen vervollkommnen müchten, so ich es für zweckmässig gehalten, die Veröffentlichung ist Untersuchung bis jetzt aufzuschieben.

In dieser Abhandlung werde ich nun zuerst zeigen, dass unter dem Namen des Sulfamids bekannte Verbindung eine cammensetzung hat, deren Formel folgende ist:

48 03, 3(N2 H8).

Ich werde ferner beweisen, dass, wonn diese Verbindung Wasser aufgelöst und mit Barytwasser oder Chiorbaryum bhandelt wird, eine neue Verbindung sich bildet, welche sich sich die Formel:

3 (80<sub>2</sub>), (N<sub>2</sub> H<sub>6</sub>, 2 [8a 0]).

Ich werde endlich die chemische Constitution der angebrien Verbindungen, welche ich jetzt beschreiben will, durch ine aufmerksame Betrachtung der Thatsachen in Klarheit zu kingen suchen.

Vebersicht über die Methode und die Analysen des Hrn. Rose, hinsichtlich der Darstellung und Zusammensetzung des Sulfamids.

Ich will ganz in der Kürze die hauptsächlichsten Details der Operation angeben, wie ale Rose ausgeführt hat, und daauf die Methode beschreiben, welche ich verfolgt habe, um Sulfamid immer in einem reinen Zustande zu erhalten. Inige Betrachtungen werden dann genügen, um alle Veransungen zu Irrthümern darzuthun, welche ich mich bemüht de, im Verlaufe meiner Versuche sorgfältig zu vermeiden.

"Man bereitet das Sulfat des wasserfreien Ammoniake leicht, dem man trocknes Ammoniakgas in ein Gefäss, welches waserfreie Schwefelsäure enthält, hineinleitet."

"Um indessen ein Präparat von beständig gleicher Zusamensetzung zu erhalten, muss man mehrere Vorsichtsmaassregeln
obachten. Man muss nämlich den Dampf der wasserfreien
ehwefelsäure in ein mit Eis oder Schnee umgebenes Gefäns
it weiter Oeffnung hineinleiten; ferner muss man vermeiden,
oss die Säure sich in zu grosser Menge an einem Puncte anJourn, f. prakt. Chemie. XXX. 4.

häufe, und endlich das durch Kali getrocknete Ammoniakgas direct und langsam in das Gefäss bineintreten lassen."

"Wenn aber das gebildete Salz, fährt Rose fort, die Säure da, wo sie in einer zu dichten Lage vorhanden ist, umhüllt, dann wird das Ammoniak nicht mehr in die Masse eindringen können."

"Man muss es alsdann in einem Achatmörser so schnell wie möglich sehr fein reiben \*), das Ammoniakgas wiederum auf die Masse einwirken lassen und diese von Zeit zu Zeit umschütteln. "

"Wenn man nicht schnell genug operirt, absorbirt das Pulver Feuchtigkeit, und wenn das Pulver nicht feucht genug ist, so enthält es immer eine saure schweselsaure Verbindung, selbst wenn es lange mit Ammoniakgas behandelt worden ist."

Folgendes sind die von Rose über die Zusammensetzung des Sulfamids angestellten Analysen:

0,629 Gr. des ziemlich reinen was-

serfreien Sulfats haben gegeben 70,75 p.C. 803

1,333 Gr. des ziemlich reinen was-

serfreien Sulfats haben gegeben 69,59 - -80<sub>8</sub>

1,280 Gr. des weniger reinen wasserfreien Sulfats haben gegeben 73,30 - -

1,443 Gr. des Sulfats, welches ein wenig freie Säure enthielt, haben

gegeben

 $29,29 - - N_2 H_6$ 

Diese Resultate geben zu einigen Bemerkungen Anlass.

Es giebt in der Chemic eine beträchtliche Anzahl von Stoffen, welche allen bisher bekannten Mitteln, sie zum Krystallisiren zu bringen, widerstehen.

Aber in einem solchen Falle halten sich die Chemiker an gewisse Regeln, um zu entscheiden, ob die unkrystallisirbare Verbindung eine chemische Verbindung sei oder nicht. Sie versuchen zuerst, mit der Substanz eine gewisse Anzahl von Reactionen hervorzubringen, und sie untersuchen dann, ob diese letz-

<sup>\*)</sup> Diese Masse lässt sich eben so wenig behandeln und ist so schwer pulverisirbar wie die wasserfreie oder geschmolzene Phosphorsäure; man kann demnach nicht wohl an die Möglichkeit glauben, dass das Ammoniak diese Masse völlig durchdringen könne.

man die auf verschiedenem Wege dargestellte Substanz denselben Reactionen unterwirst. Endlich, wenn die Production eines Körpers nur in einem einzigen Falle möglich ist, so bleibt nichts Anderes übrig, als die Elementaranalyse der Verbindung nach den verschiedenen Methoden anzustellen, um zu erfahren, welcher man den Vorzug geben muss.

Von den 5 Analysen des Hrn. Rose liegen 2 ausserhalb unserer Betrachtung, weil sie mit Präparaten angestellt worden sind, deren Grad von Unreinheit er nicht bestimmt hat;
zwei andere beziehen sich auf die Bestimmung der Schwefelsäure bei einer und derselben Masse. Was endlich die fünste
betrifft, welche die Menge des Ammoniaks angiebt, so hat man
bei dieser unglücklicher Weise die Bereitung des angewandten
Sufamids nicht angegeben.

Es scheint mir deswegen dieser Körper einer wiederholten Untersuchung werth zu sein.

Wenn die Bestimmung des Stickstoffes bei der Substanz vorgenommen worden ist, welche 73,30 Säure geliefert hat, so führt die Summe der Zahlen 73,30+29,29=102,59 zu einem Ueberschusse; wenn sie dagegen mit dem Sulfamid gemacht worden ist, welches 70,75 p.C. Schwefelsäure enthielt, so ist klar, dass eine einzige Analyse nicht hinlänglich war, um die Zusammensetzung eines neuen Körpers definitiv festzustellen.

Ausserdem könnte man noch fragen, bei welchem Zeichen und bei welcher Grenze Rose mit dem Austreiben des Ammoniaks, wovon das pulverförmige oder das flockige Sulfamid bartnäckig imprägnirt bleibt, inne gehalten hat.

Folgerungen aus der Condensation der Gase oder der durch pulverförmige Körper aufgelösten Dämpfe.

Es ist nicht zu läugnen, dass diess die Veranlassung zu einem sehr bedeutenden Fehler werden kann. Es ist nämlich sehr wahrscheinlich, dass eine Menge von Substanzen die Fähigkeit besitze, sehr auflösliche Gase oder Dämpfe in bestimmten Verhältnissen zu condensiren, vorausgesetzt, dass man sie in eine solche Atmosphäre gebracht hat und dass man durch chemische Wirkungen eine hinlängliche Theilung der Materie zu Wege gebracht hat. Man kann selbst vermuthen, dass die

Menge der durch gewisse Körper fixirten Gase oder Dämpfe, mit dem Grade ihrer Vertheilung sich vermehre.

Die Condensation der Dämpse und auslöslichen Gase durch die Kohle ist eine bekannte Thatsache, da sie z. B. Hrn. Dumas eine unübersteigbare Schwierigkeit in den Weg legte, als er eine bestimmte Quantität der reinen und sehr vertheilten Kohle wägen wollte, um durch Verbrennung derselben die Atomenzahl zu bestimmen. Aber diese Condensationen müssen für denselben Zustand der Materie, wenn Temperatur und Lustdruck dieselben bleiben, immer auf gleiche Weise sich verhalten; wenn man daher diese Resultate in rohe und ziemlich einfache Formeln bringen kann, könnte man daraus vielleicht schliessen, dass sich wirkliche Verbindungen gebildet haben?

Die physikalische Wirkung eines Gases oder Dampfes auf die festen oder pulverförmigen Körper ist zu complicirt, zu schwierig zu studiren, zu unbekannt, als dass man jetzt schon eine solche Frage entscheiden könnte.

Seit mehreren Jahren damit beschäftigt, die verschiedenen Zustände des Wassers in den Körpern genau zu bestimmen, kann ich jetzt wohl versichern, dass folgende Betrachtungen aus der Erfahrung abgeleitet und nicht die Folgerungen eines für den Zweifel und den Streit zu empfänglichen Geistes sind.

Einige Thatsachen werden das, was ich hier vorbringe, beweisen und zugleich diese Abschweifung beendigen.

Wenn man das Eisenoxydhydrat, welches mit der grössten Sorgfalt dargestellt ist, in einer an dem einen Ende verschlossenen Röhre getrocknet hat und dieselbe in ein bis 100° erhitztes Wasserbad taucht, so verliert es Wasser, bis es nur noch 2 At. von diesem Körper enthält; aber wenn man es in diesem Zustande der freien Luft 1 oder 2 Tage hindurch überlässt, so nimmt es wieder eine bestimmte Quantität Wasser auf, welche immer 1 Aeq. ist. Diess Resultat ist positiv, so gut wie die von Pay en beschriebenen Condensationen des Wassers durch das Stärkemehl, welche er als chemische Verbindungen betrachtet hat. Die Substanz des von Rose analysirten Sulfamids wird ein noch auffallenderes Beispiel darbieten, weil dasselbe eine Analogie der physikalischen Wirkung zwischen dem Ammoniakgase und dem Wasserdampfe nachweist.

Diese Thatsachen erweitern also in Zukunst sehr unsern hkreis, wenn es sich darum handelt, die wirkliche Scheide- ie zu ziehen zwischen einer chemischen Verbindung und ner Condensation.

ittel, um die wasserfreie Schwefelsäure rein sich zu verschaffen.

Es ist nicht hinlänglich, die wasserfreie Schwefelsäure frei in der gewöhnlichen Schwefelsäure darzustellen, man muss ierhaupt bei der Bereitung die Aufnahme von Wasser gänzih verhindern.

Zu diesem Zwecke wende ich zuerst einen Destillirappatan, an welchem alle einzelnen Stücke mittelst einer genau hliessenden Tubulatur mit einander verbunden sind. Man giesst m die Nordhäuser Schwefelsäure bis zu zwei Drittel der rossen Retorte in diese hinein, verschliesst dieselbe, befestt das Verlängerungsrohr an die Tubulatur der kleinen Rete, welche ihr als Vorlage dient; endlich befestigt man verttelst Kautschuk an dem Halse dieses letztern Gefässes eine sine gebogene Röhre, die eine gewisse Quantität Nordhäuser hwefelsäure enthält und als Sicherheitsröhre dient.

Hierdurch vermeidet man am Ende der Operation das Zucktreten der feuchten Lust in den Apparat.

Wenn man diese Anstalten getroffen hat, umgiebt man die prlage mit Eis, man bringt an allen Verbindungsstellen eine utschukröhre an und destillirt langsam, bis dass die Nordneer Säure entfärbt ist. Ungeachtet der Vorsichtsmaassregeln, siche man bei der Operation angewandt hat, ist das erste oduct sehr unrein; es ist daher nothwendig, noch andere stässe zu besitzen, um einen dem vorhergehenden ähnlichen pparat zusammensetzen zu können.

Man löst sodann die als Vorlage dienende Retorte ab und rachliesst sogleich ihre obere Oeffnung; dann verbindet man Hals dieser jetzt zum Destillirgefässe gewordenen Retorte hnell mit der schon zubereiteten Verlängerungsröhre einer tzt als Vorlage dienenden Retorte und mit einer mit Schwelsäure angefüllten Sicherheitsröhre.

Hierauf bindet man die Kautschukröhren um und fängt iederum die Destillatien an, aber im Wasserbade; für genaue Versuche habe ich immer meine Säure zweimal einer Rectification unterworfen, das letzte Mal bei 60° C.

Folgendes sind die Beobachtungen von einigem Werthe, welche ich in dem Verlause dieser wiederholten Versuche habe machen können.

Wenn die wasserfreie Schweselsäure anfängt zu verdampfen, lässt sich ein kleines Geräusch vernehmen, nämlich regelmässig bei 190 bis 200° findet diess Phänomen deutlich und anhaltend statt; die Nothwendigkeit einer so hohen Temperatur, um einen Körper, der sich bei der Wärme der Hand verstüchtigt, durch Destillation abzuscheiden, die Entfärbung der rauchenden Säure, wenn der grössere Theil der wasserfreien Säure abdestillirt ist, diess sind die Gründe, welche mich glauben lassen, dass eine Verbindung existire zwischen der wasserfreien Säure und der Schweselsäure mit 1 At. Wasser.

In der That, als ich aus der übergegangenen voluminösen Masse der weissen wasserfreien und vollkommen in Nadeln krystallisirten Säure alle wasserfreie Säure ausgezogen hatte, welche ich durch eine von Neuem ausgeführte Destillation gewinnen konnte, so blieb mir in dem Destillationsgefässe eine Säure zurück, welche bei der Temperatur von + 16° sich flüssig hielt und, nachdem sie etwas geschüttelt worden war, bei + 10° fest wurde.

Ihr Aussehen war nicht mehr dasjenige der wasserfreien Säure, sie war nämlich halb durchsichtig, wie ein Gelée.

Um nun ein in jeder Hinsicht gleiches Präparat zu erhalten, habe ich bis zur Sättigung einen Strom der reinen wasserfreien Schwefelsäure in die Schwefelsäure mit 1 At. Wasser hineingeleitet; hierbei zeigte sich nur im Anfange des Versuches die braune Farbe der Nordhäuser Schwefelsäure und zulctzt eine bei + 16° halbslüssige Masse, welche auch die Durchsichtigkeit des schon erwähnten Productes besass und eben so dicke weisse Dämpse ausstiess.

# Beschreibung des Apparates für die Darstellung des Sulfamids.

Der Apparat, dessen ich mich bedient habe, um das Sulfamid auf eine bequeme und schnelle Weise in grosser Menge darmustellen, besteht aus Folgendem: aus einem Gefäss von 1/2 Litre Inhalt, angefüllt mit den zur Entwickelung von Ammomiak erforderlichen Stoffen, aus drei mit kaustischem Kali in Stäcken angefüllten Röhren und aus einem grossen Ballon von 8 Litern Inhalt, mit kurzem und weitem Halse; jede Trockenröhre hat eine Länge von 60 Centimetern und einen Durchmesser ihrer Oeffnung von 2,5°. Um den sonst gar zu grossen Umfang des Apparates etwas zu vermindern, habe ich diese Röhren horizontal übereinander vermittelst zweier hölzerner Haken an ein Bret befestigt; sie stehen gegenseitig durch kleine gebogene Röhren in Verbindung, welche mittelst Kautschuk luftdicht angebunden sind; die letzte von ihnen hat noch eine in einen Winkel gebogene Röhre, welche dazu bestimmt ist, das Ammoninkgas in den Ballon zu führen, indem sie bis in dessen Mitte hineinreicht. Was den Stöpsel des Ballons betrifft, so geht durch ihn noch der Hals einer mit wasserfreier Schwefelsäure angefüllten Retorte hindurch und ferner auch noch eine gerade Abzugsröhre für den Ueberschuss der Dämpfe.

#### Ausführung des Versuches.

Die Ausführung der Operation ist sehr einfach; man füllt den ganzen Apparat mit Ammoniakgas, man verbindet dann achnell die Retorte, welche mit der wasserfreien Schwefelsäure angefüllt ist, vermittelst einer im Stöpsel des Ballons gemachten Oeffnung mit dem letztern und lässt die Dämpfe der Säure mit Hülfe einer Kohle, die man um die Retorte herumführt, langsam sich entwickeln, so dass das Ammoniakgas immer vorherrschend und im Ueberschusse vorhanden ist. Die Entwickelung von Gas und von den Dämpfen der Säure richtet sich nach der Reaction, welche Curcumäpapier zeigt, welches man an das obere Ende der geraden Abzugsröhre hält. Wenn es sich ein wenig röthet, muss man einige Secunden mit der Entwickelung der Schwefelsäure inne halten, oder durch eine Hülfsretorte die Quelle des Ammoniaks verstärken, wenn dieselbe nämlich erschöpft sein sollte. Es ist durchaus nothwendig, dass die Röbre, welche das Ammoniakgas zuleitet, weit sei und dass sie ungefähr bis zu 8 Centimetern Entfernung vom Bodenin das Gefäss hineinreiche; es ist ferner wichtig, dass der Hals der Retorte bis in die Mitte der Kugel des Ballons bineindringe, denn sonst würde in dem Halse des Ballons eine grosse Wärmeentwickelung stattfinden und dadurch ein Zerspringen des Gefässes herbeigeführt werden. Das Sulfamid, womit der Ballon sich anfüllt, setzt sich bald in der Form blendend weisser Flekken an die Wände des Gefässes an.

Wenn die ersten Portionen verbraucht sind, so muss, wenn die wasserfreie Säure rein ist, das Innere der Retorte sich eben so rein und klar zeigen als es war, ehe die Säure hin-eingethan wurde.

Man wird wahrnehmen, dass in dem Augenblicke der Einwirkung zwischen dem trocknen Ammoniakgas und der wasserfreien Schwefelsäure eine Wärmeentwickelung stattfindet. Erstaunt über die Unveränderlichkeit des Sulfamids bei dieser Temperatur, glaubte ich, dass es möglich sein würde, ein Preduct von constanter Zusammensetzung und vollkommen frei von condensirtem Ammoniak zu erhalten, wenn ich das pulverförmige Sulfamid schmelzen liesse und in die geschmolzene Masse einen Strom von trocknem Ammoniakgas bineinleitete. Meine Vermuthungen bestätigten sich vollkommen durch den Erfolg, und ich habe mir auf diese Weise ein festes, in allen seinen Theilen krystallisirtes Praparat verschaffen können, von beinahe rein weisser Farbe, unveränderlich an der Luft, sehr auflöslich in Wasser mit Hervorbringung von Kälte, leicht krystallisirbar und das etwas durch Chlorwasserstoffsäure angesäuerte Chlorbaryum nicht fällend.

Diese zweite Operation wurde in einem Probirballon vorgenommen. Man muss Sorge tragen, die Gasentwickelung dann
aufhören zu lassen, wenn die Masse fest zu werden droht,
ungeachtet die Temperatur, welche angewandt wurde, die Schmelzung hervorzubringen, sich gleich bleibt.

Aus dieser geschmolzenen Masse erhält man mittelst Auflösung und Krystallisation in freier Luft oder im luftleeren Raume sehr regelmässige Krystalle von Sulfamid. Wir werden bald sehen, dass die Verbindung, welche Rose in pulverförmiger Gestalt erhielt, wenn dieselbe vollkommen vom condensirten Ammoniak befreit ist, nichts Anderes ist als diese krystallisirte Substanz; diese beiden Präparate stimmen in ihren Eigenschaften und in ihrer chemischen Zusammensetzung vollkommen mit einander überein.

"Die weisse flockige Masse, welche man aus dem Ballon herausschüttet, indem man diesen letztern über ein Blatt Papier umkehrt, ist kein bestimmter Körper; dieselbe ist imprägnirt mit Ammoniak in variirender Menge, und wegen dieses fremdartigen Bestandtheiles giebt sie mit neutralem Chlorbaryum ein voluminöses Präcipitat, welches auflöslich ist in leicht sauren Flüssigkeiten."

Folgende Tafel giebt den Verlust an, den das Sulfamid, welches durch verschiedene Operationen dargestellt war, erlitt, wenn es kürzere oder längere Zeit im luftleeren Raume über Schwefelsäure getrocknet wurde.

Pulverförmiges ammoniakalisches	<b>)</b>	
Sulfamid	0,365 = $0,023$ = $6,8$ $0,342$	};
acht Tage nachher	0,342)	
palverförmiges Sulfamid von einer an-	ı <b>-</b>	
dern Darstellung	$\left.\begin{array}{c} 0,203 \\ 0,192 \end{array}\right\} = 0,011 = 5,4$	l;
swölf Tage nachher	0,192	
ein anderes pulverförmiges Sulfamid	$0,260 \\ 0,236 = 0,024 = 9,2$	
sechzehn Tage nachher	0,236 = $0,024$ = $9,3$	,
ein anderes Sulfamid	5,418)	
einen Monat später	$5,418 \\ 5,361 $ = 0,057 = 1,0	7.

Bevor diess letztere Präparat in den luftleeren Raum gebracht wurde, war der grössere Theil des Ammoniaks durch einen mittelst Chlorcalcium und kaustischen Kali's vollkommen getrockneten Luftstrom ausgetrieben worden.

Präparat zu erhalten, welches nicht mehr ammoniakalisch ist, welches nicht mehr das neutrale Chlorbaryum präcipitirt und welches endlich eine Zusammensetzung besitzt, die der des krystallisirten Sulfamids gleich ist, von dem ich oben gesprochen habe und welches alle die dieser letztern Verbindung eigentümlichen Charaktere besitzt und deren Reactionen hervorbringt.

Ich will jetzt im Allgemeinen den Gang angeben, welchen ich bei der Analyse des Sulfamids verfolgt habe.

Analyse des pulverförmigen und des krystallisirten Sulfamids. Wenn ich das krystallisirte Präparat untersuchen wollte, pulverte ich es, presste das Pulver zwischen Fliesspapier aus und trocknete darauf dasselbe im Wasserbade bei

100° und zuletzt im lustleeren Raume. Vergleichende Versuche über den Einstuss dieser Trockenmethoden haben mir gezeigt, dass das krystallisirte Sulfamid nur sehr wenig durch diese Operationen an Gewicht verliert.

1) Die Bestimmung des Schwesels wurde auf die Art vorgenommen, dass die Substanz mit kohlensaurem Natron und reinem salpetersaurem Kali gemengt wurde. Nachdem das Ganze mit Wasser beseuchtet worden war, wurde es sorgsam getrocknet, bevor die Masse bis zum Rothglühen erhitzt wurde.

Als die Zersetzung so bewirkt worden war, wurde das Residuum mit wässriger Salpetersäure behandelt und die Analyse durch Verwandlung des schwefelsauren Natrons in schwefelsaure Baryterde beendigt.

2) Die Quantitäten des Stickstoffes und Wasserstoffes, welche nach der Methode der organischen Analyse gefunden wurden, dienten mir als Basis für die Berechnung des Ammoniaks in der Verbindung, und endlich betrachtete ich den Verlust bei der Analyse als der Menge des Sauerstoffes entsprechend.

	Gr.	p. C.
Krystallisirtes Sulfamid	1,2	
schwefelsaure Baryterde	2,705	=31,08 Schwef.
krystallisirtes Sulfamid	0,400.	•
•	Cb.C.	
t°=18°; P=0,766 M.; N=69 CbC.		
bei 0° and 0,76 M. = 64 CbC. =	128 A	mm. == 24,56 Ammon.
krystallisirtes Sulfamid	0,742	•
gefundenes Wasser	0,292	== 25,01 Ammon.
Krystallisirtes Sulfamid von einer		
	Gr.	p. C.
andern Bereitung	1,000	_
schwefelsaure Baryterde	2,255	= 31,11 Schwef.
krystallisirtes Sulfamid	0,5.	
	Cb.C.	
$t^{\circ}=20^{\circ}; P=0,763M.; N=86CbC.;$		
das ist bei 0° und 0,76 M. 79,4		
CbC.=	157 A	nm.= 24,10
krystallisirtes Sulfamid	0,5.	•

Cb.C.

=18°; P=0,765 M.; N=86 CbC.;

das ist bei 0° und 0,76 M. ==

79,4 CbC. = 159 Amm. = 24,40

rystallisirtes Sulfamid 0,7

Vasser 0,273 == 24,75 Ammon.

Gr. p. C.

Tystallisirtes Sulfamid, nachdem

es ein Jahr hindurch der freien

Luft ausgesetzt gewesen war 0,768

Vasser 0,290 == 24,01 Ammon.

verförmiges Sulfamid 0,557.

Cb.C.

=16°; P=0,757M.; N=100 CbC.;

das ist bel 0° und 0,78 M. =

92 CbC. oder = 184 Amm. 25,36

elverförmiges Sulfamid 1,037

hwefelsaure Baryterde 2,327 = 30,95 Schwef.

Es ist leicht, sich den kleinen Ueberschuss an Ammoniak dem pulverförmigen Sulfamid zu erklären, so wie auch die teine Differenz zwischen dem aus dem Stickstoffe und dem aus men gebildeten Wasser berechneten Ammoniak. Die obigen Restate führen nun im Mittel zu folgenden Zahlen:

Atomenverhältnisse.

Ammoniak 24,60 0,1146 1 3
Schwefel 31,04 0,1543 1,34
Sauerstoff 44,36 0,4486 3,87 12

seiche mit dieser Formei übereinzustimmen scheinen:

 $3N_3 H_6 = 643,50$  24,30 4S = 804,64 30,38 120 = 1200,00 45,32 2648,14 100,00,

nalyse einer mit Hülfe des Sulfamids gebildeten Verbindung.

Wir wollen jetzt die Zusammensetzung des Präcipitates metersuchen, welches man erhält, wenn man eine Auflösung des Sulfamids in ammoniakalisches Chlorbaryum oder auch in was im Ueberschusse vorhandenes Barytwasser giesst.

Diese doppelten Zersetzungen werden in sehr gut verschlessenen Flaschen vorgenommen; zuerst wird der Niederschlag mit luftfreiem und kaltem Wasser abgewaschen, zuletzt aber mit Wasser, welches mit einem gleichen Volumen Alkohol von 36° vermischt ist.

Das Präcipitat wurde wie das Sulfamid analysirt; indessen, da es Baryt enthält, so erfordert es eine Operation mehr. Um nämlich die Menge dieser Basis zu erfahren, oxydirt man die Maase mehrmals durch sehr wenig reine Salpetersäure und behandelt darauf wiederholt dieselbe mit Schwefelsäure, bis der Rückstand bei der Rothglühhitze vollkommen weiss wird.

Substanz, dargestellt bei Anwendung des ammoniakalischen Chlorbaryums.

Angewandte Substanz  t°=30°;P=0,754M.;N=33CbC.; d.i. bei 0° u. 0,76M.=19,8CbC., d.i. 39,6 CbC. Ammoniak oder 6,36 p. C.	<b>G</b> r. 0,478		p. C.
Substanz	0,754	•	•
Wasser	0,065	==	5,48
Substanz	0,689		•
schweselsaure Baryterde	0,563	==	53,61 Baryt
Substanz	0,887		•
schwefelsaure Baryterde	1,137	===	17,67 Schwefel.

Dieselbe Substanz, nach Verlauf eines Jahres analysirt.

•	Gr.	p. C.	•
Substanz	1,112		
$t^{\circ}=11^{\circ}; P=0,767M.; N=48$	CbC.;		
d. i. bei 0° u. 0,76 M. == 41	CbC.		
od. 82 CbC. Ammon. == 5,60	Вр. <b>С</b> .		
Substanz	0,660		
schweselsaure Baryterde	0,545 ⊨	2 54,18	Baryt
Substanz	0,640	•	
schwefelsaure Baryterde	0,765 =	16,48	Schwefel,

p. C.

## Substans, erhalten bei Anwendung von Barytwasser im Ueberschusse.

Gr.

abutanz. 0,755 =20°; P=0,754 M.; N=83ChC., bei 0° u, 0,76 M, = 99,7 CbC, oder 59,4 CbC. Ammoniak => 6,03 p. C. Ammoniak 0.661 bstanz Wasser 0.053 == 5,00 Ammoniak 0,946 abstanz hwefelsance Baryterde 0,777 = 50,90 Baryt ubstanz 0.619 hwefelsaure Baryterde 0,755 16,81 Schwefel **----**Bubstanz 0,490 0,600 == 16,88 Schwefel. schwefelsaure Baryterde

Wenn man das Mittel vimmt aus diesen Resultaten, so undet man, dass dasselbe genau mit der folgenden Berechnung Mercinstimmt.

		Atomer	verhältnin	96 <sub>k</sub>
Ammoniak	6,01	2,89	1	1
Baryt	58,89	5,63	2	3
Schwefel	16,96	8,43 .	8	8
Sauerstoff	23,14	28,14	8,96	9
Theorie	100,00			
	( Na He	214,50	5,90	
	2B= 0	1913,80	52,71	
	38	603,48	16,61	
	8.0	900,00	24,78	
	•	3631,78	100,00.	

Man wird vielleicht erstaunt sein, dass ich die Zahl 9 ale Ausdruck für die Zahl der Sauerstoffstome aufstelle, aber man mas auch bedenken, dass die Darstellung dieser Verbindung mit denseiben Unannehmlichkeiten verbunden ist wie die Bewitung das Hydrats eines Metalloxyds bei Gegenwart eines Veberschusses des Fällungsmittels, d. h. dass bei den doppelten Bersetzungen auf nassem Wege das Präcipitat immer Spuren Körpern umschlieset und zurückhält, welchen in der Auf-

lösung im Ueberschusse vorhanden ist. Deswegen sind auch die Metalle, deren Atomgewicht mittelst der auf diese Art dargestellten Oxyde bestimmt worden ist, im Allgemeinen durch ungenaue Zahlen repräsentirt, nämlich die fast immer vorhandenen Spuren von Alkali sind bei der Analyse als Sauerstoff berechnet worden und haben daher die Atomenzahl des Metalles verkleinern müssen.

Da in meinen Analysen der Sauerstoff durch den Verlust bestimmt worden ist, so musste nothwendig ein dem Ueberschusse an Baryt entsprechender Verlust eintreten.

#### Eigenschaften des Sulfamids.

Das Sulfamid krystallisirt und zeichnet sich durch folgende Eigenschaften aus.

Ks ist sehr auflöslich in Wasser und erzeugt bei seiner Auflösung Kälte.

Es röthet das blaue Lakmuspapier.

Alkohol fällt es aus seiner wässerigen Auflösung (ich habe das Product dieser Reaction nicht untersucht).

Das Sulfamid hat keine deutliche Wirkung auf die Auftösungen des salpetersauren Silberoxyds, des schwefelsauren Kupferoxyds und des schwefelsauren Manganoxyds.

Die Mischung zweier klarer Auflösungen von reinem Chlorbaryum und von Sulfamid hat einen ganzen Monat hindurch ihre Durchsichtigkeit beibehalten. Ich habe nach dieser Zeit aufgehört, diesen Zustand des Gleichgewichtes der Auflösungen zu beobachten.

Diese selbige Flüssigkeit trübt sich dagegen nach und nach durch anhaltendes Kochen, so wie auch durch Zusatz von Chlor oder von Chlorwasserstoff in der Kälte sowohl als in der Wärme; aber nicht immer ist man im Stande, durch diese Reagentien auf eine schnelle Weise allen Schwefel in Schwefelsäure zu verwandeln.

Diese Bemerkung stimmt überein mit der Beobachtung des Hrn. Rose über das ammoniakalische Sulfamid.

Wenn man, bevor man die Auflösung des Sulfamids auf diejenige des Chlorbaryums einwirken lässt, die erstere ammonia-kalisch macht, oder auch, wenn man sie mit einem Ueberschusse von reinem Barytwasser behandelt, so bildet sich sogleich ein

weisser, in sehr verdünnter Chlorwasserstoffsäure, aber nur für einige Minuten, auflöslicher Niederschlag.

Das Product, welches entsteht durch die doppelte Zersetzung des Sulfamids und des im Ueberschusse vorhandenen Barytwassers oder ammoniakalischen Chlorbaryums, hat zur Formel:

Wenn man mit concentrirten Auflösungen des Chlorbaryums und des Sulfamids operirt, so sieht man, dass wenige Augenblicke nach der Fällung der Niederschlag das Ansehen nadel-förmiger oder seidenartiger Krystalle annimmt.

Die Auflösungen von basisch-essigsaurem Bleioxyd und von Sulfamid, mit einander vermischt, geben ein weisses, flockiges, in Wasser unlösliches Präcipitat. Dieses letztere, nachdem es mit kochendem Wasser gut gereinigt ist, wird, wenn es in Wasser suspendirt gehalten und dann einem Strome von Schwefelwasserstoff ausgesetzt wird, ganz von Bleioxyd befreit, und in der Auflösung bleibt eine saure Verbindung zurück, welche im Stande ist, das Barytwasser zu sättigen und mit dieser Basis ein auflösliches, farbloses Salz zu bilden, welches in rectangulären, von einem und demselben Centrum aus divergirenden Blättern krystallisirt, und welches die Form der Krystalle des Oroins oder des zweifach-chromsauren Chlorkaliums zu haben scheint.

Diese Säure ist zusammengesetzt aus den Elementen der Schweselsäure, welche in demselben Zustande der Vereinigung sich besinden wie in dem Sulfamid, denn das vorhergehende Barytsalz, in einer Röhre mit einem Stücke Kali erhitzt, entwickelt Ammoniakgas in beträchtlicher Quantität; auf der andern Seite giebt dasselbe Salz, wenn es mit Chlorwasser behandelt wird, unmittelbar schweselsaure Baryterde.

Diese Regeneration von Ammoniak und von Schwefelsäure würde nicht durch einfaches Kochen der Salzauflösung statt-finden.

Das Sulfamid ist ohne Zersetzung schmelzbar; wenn man vorsichtig erwärmt, kann man selbst ohne Gefahr in Gegenwart eines Stromes von trocknem Ammoniakgas dasselbe anhaltend schmelzen.

Ein wenig nur über diesen Schmelzpunct erhitzt, zersetzt sich das Sulfamid in Ammoniak, schwestigsaures Ammoniak, welches sich sublimirt, und in saures schweselsaures Ammoniak, welches beim Erkalten sest wird und am Boden der
Röhre, in welcher die Zersetzung vor sich geht, zurückbleibt.

Die sublimirte weisse Substanz wird etwas präcipitirt durch Chlorbaryum; sie entfärbt das schwefelsaure Manganoxyd, giebt mit dem neutralen salpetersauren Silberoxyd weisse Flocken von schwefligsaurem Silberoxyd und entwickelt Ammoniak bei der Behandlung mit kaustischem Kali.

Die durchscheinende schmelzbare Masse dagegen, welche am Boden der Röhre zurückbleibt, präcipitirt stark das Chlorbaryum, entwickelt Ammoniak beim Zusatz von kaustischem Kall und zeigt keine Einwirkung auf das salpetersaure Silberoxyd oder auf das schwefelsaure Manganoxyd.

Das Sulfamid löst sich ferner in der Kälte in concentrirter Schwefelsäure auf; aber durch eine mässige Wärme verliert es, in Berührung mit dieser Säure, schweflige Säure. Diese Einwirkung wird bewiesen durch die Entfärbung eines Tropfens von schwefelsaurem Manganoxyd, welchen man vermittelst eines Glasstabes am obern Ende der Röhre hält, in welcher der Versuch gemacht wird.

Wenn man das krystallisirte Sulfamid in reinem Wasser auflöst und ein Jahr hindurch in einem mit Papier bedeckten Gefässe sich selbst überlässt, so hat es sich nach Ablauf dieser Zeit in feine Krystalle von schwefelsaurem Ammoniak verwandelt, welche durch ein längeres Trocknen bei 100° nichts an Gewicht verlieren, und ausserdem hat sich noch freie Schwefelsäure gebildet.

Die Analyse dieses Productes hat nämlich genau zu der Formel geführt:

Ich gebe jetzt zur Beschreibung der Charaktere der Verbindung des Sulfamids mit Ammoniak und Baryterde über,

Welcher Gang auch bei der Darstellung befolgt worden ist, so ist diese Verbindung immer leicht auflöslich in Wasser, sehr auflöslich, für einige Augenblicke, in reiner Chlorwasserstoffsäure und unlöslich in alkalisirtem Wasser.

Cahours, üb. die Einwirkung des Chlors etc. 241

In einer Röhre bis zu 160° erhitzt, verliert sie schwefligzuges Ammoniak und hinterlässt einen Rückstand von schwe-"Interprer Baryterde.

Mit heisser und concentrirter Schweselsäure behandelt, entuwickelt sich schweslige Säure.

Es bleibt mir jetzt noch übrig, aus dem oben mitgetheilten chemischen Verhalten durch höhere theoretische Betrachtungen die wahrscheinliche Molecülärconstitution dieser vorläufig Sulfamid genannten Verbindung festzustellen. Aber diese Frage berührt die Theorie der Substitution und diejenige der Typen zu nahe, als dass man nicht erst eine grössere Anzahl von Thatsachen abwarten müsste, die so nothwendig sind für eine ernete Discussion über diesen Gegenstand.

### XXVIII.

Untersuchungen über die Einwirkung des Chlors auf den Kohlensäureäther und auf den Bernsteinäther.

## Von . CAHOURS.

(Compt. rend. T. XVII. Nr. 5.)

#### Kohlensäureäther.

Ettling hat gezeigt, dass, wenn man den Oxaläther in der Wärme durch Kalium zersetzt, diese Verbindung sich in eine andere, sehr leichtslüssige Substanz umändert, welche einen weit niedrigern Kochpunct als jener besitzt und eine Zusammensetzung, so wie solche Eigenschaften hat, welche dieselbe als Kohlensäureäther in der Alkoholreihe betrachten lassen. Ich habe die Angaben des Hrn. Ettling bestätigt gefunden. Es hildet sich zu gleicher Zeit Kohlenoxydgas, welches sich wähzend der ganzen Dauer der Reaction in grosser Menge entwikkelt; der Rückstand in der Retorte enthält oxalsaures Kali.

Der Kohlensäureäther ist eine klare, ungefärbte Flüssigkeit, mit einem angenehmen und ätherischen Geruche, und besitzt einen brennenden Geschmack; er ist leichter als Wasser und Journ. f. prakt. Chemie. XXX. 4.

# 342 Cahours, üb. die Einwirkung des Chlors auf

bei einer Temperatur von 125° ohne Zersetzung zu versitigen. Er ist unlöslich in Wasser, löst sich hingegen in A hol und Aether mit Leichtigkeit auf. Ich habe mehrmale Analyse dieser Substanz wiederholt und bin so zu dense Resultaten gekommen wie Hr. Ettling. Ich will hier eine Analyse anführen.

## 0,436 Gr. Kohlensäureäther haben gegeben:

Wasser 0,341 Kohlensäure 0,811,

welches, in 100 Th. ausgedrückt, giebt:

		Berechnet.	
Kohlenstoff	50,72	50,9	
Wasserstoff	8,67	8,5	
Sauerstoff	40,61	40,6	
	100,00	100,0.	

Auch habe ich die Dichtigkeit des Dampfes vom Kohlsäureäther bestimmt; ich habe dieselbe = 4,09 gefunden.

Die Rechnung giebt 4,07; man hat nämlich:

Man sieht also hieraus, dass der Kohlensäureäther gleiche Anordnung der Atome besitzt wie der Oxaläther, dem er entsteht.

# Doppelt - Chlorkohlensäureäther (Éther carbonique bichloru

Wenn man einen Strom von Chlorgas in Kohlensäurei leitet, der sich in einem Glaskolben befindet, und das Ganze zerstreuten Lichte aussetzt, so wird zuerst das Gas fast gilich unter Erregung von Wärme absorbirt und es entwickelt bald Chlorwasserstoffgas in Menge; aber man muss, un Einwirkung zu beschleunigen, die Flüssigkeit in einem Wande bis zu einer Temperatur von 70—80° erwärmen.

Wenn das Chlor keine Wirkung mehr auszuüben sch so muss man den Apparat, welcher zur Entwickelung d Gases gedient hat, mit einem andern erts chen, aus wel die bei einer Temperatur von 70-75° gehaltene Flüssigkeit a Strom von trocknem Kohlensäuregas geleitet wird, auf die rt, wie Dumas es bei Substanzen dieser Art angegeben hat.

Gereinigt von Chlor und Chlorwasserstoffsäure, welche es isgelöst enthält, stellt sich diess Product als eine ungefärbte issigkeit dar, mit einem angenehmen Geruche und, eben so ie analoge Substanzen, viel schwerer als das Wasser, welches seelbe nicht auflöst; auflöslich dagegen ist es in Alkohol. Wie st alle gechlorten Aetherarten, zersetzt es sich bei der Destilion; auch ist es mir nicht möglich gewesen, die Dichtigkeit Dampfes zu bestimmen, um seine Zusammensetzung zu conliren. In einer Flasche mit trocknem Chlorgas dem zerstreuten ehte ausgesetzt, hat diese Substanz am Ende eines Monats ine Veränderung gezeigt.

Durch die Analyse ergab sich folgende Zusammensetzung:

	I.	, II.	III.	Berechnet.
Kohlenstoff	23,36	23,31		23,47
Wasserstoff	2,40	2,42		2,35
Chlor	_	_	55,48	55,33
Sauerstoff		_	-	18,85
				100,00.

eberchlorkohlensäureäther (Éther carbonique perchloruré).

Wir haben oben gesehen, dass der Doppelt-Chlorkohlenreather durch Chlor beim zerstreuten Lichte nicht weiter gegriffen und verändert wird; aber derselbe verhält sich ganz lers unter dem Einflusse des Sonnenlichtes, selbst wenn dienur schwach ist; man sieht dann Dämpfe von Chlorwasser-Esture in Menge sich entwickeln, und nach Verlauf von oder 4 Tagen, wenn man mit ungefähr 10 Gr. der Substanz wirt, sieht man, dass dieselbe sich in eine feste krystallinische usse umgewandelt hat, welche man nicht durch Umkrystalliion in Alkohol oder Aether reinigen kann, denn sie zersetzt h theilweise, indem sie das Aussehen einer klebrigen Masse Man muss das Präparat zwischen Fliesspapier ausseen, es schneli mit kleinen Mengen von Aether waschen, wiederum auspressen und endlich es einige Tage hindurch lustleeren Raume trocknen. So bereitet, ist diese Substanz neeweiss, in kleinen Nadeln krystallisirt und besitzt einen

# 344 Cahours, üb. die Einwirkung des Chlors auf d

ziemlich schwachen Geruch, welcher an denjenigen ähnlich gechlorter Producte erinnert. Die Analyse gab folgende B sultate:

#### Bernsteinäther.

Die Chemiker sind gegenwärtig noch in ihren Ansicht getheilt über die wahrscheinlichste Art und Weise, sich i Zusammensetzung der Bernsteinsäure vorzustellen. Kinige, weld dieselbe als eine einbasische Säure betrachten, legen ihr die Formel bei:

$$C_4 H_4 O_3 + H_2 O_7$$

während die Andern folgende Formel für die richtigere halte  $C_8 H_6 O_5 + 3 H_2 O_5$ 

Nach der letztern Ansicht würde die krystallisirte Ber steinsäure eine dreibasische Säure sein, analog der Phosphe säure; die angeblich von Felix d'Arcet erhaltene wasserft Säure würde dem ersten Hydrate der Metaphosphorsäure er sprechen. Diese letztere Art, sich die Zusammensetzung den Bernsteinsäure vorzustellen, scheint mir die richtigere zu auch stimmt sehr gut mit den Resultaten überein, welche Felling neulich über die Zusammensetzung der Schwefelbernste säure und ihrer Salze veröffentlicht hat; ich glaube, das bei Mittel, die Frage zu entscheiden, möchte die Untersuchung der Schwefelbernste Einwirkung des Chlors auf den Bernsteinäther darbieten.

In dem erstern Falle, indem man sich die Zusammensetse des Bernsteinäthers so vorstellt:

würde man, wenn man annimmt, das Chlor wirke zugleich id die Säure und auf die Basis, als Endresultat erhalten:

das heisst, einen Körper durchaus ohne allen Wasserstoff.

# Kehlensäureäther u. auf den Bernsteinäther. 345

Wenn man dagegen die letztere Formel als die richtigere minmt, so muss das Aequivalent von Wasserstoff, welches zustande von Wasser in dem Bernsteinäther existirt, den ir uns dann so vorstellen:

$$C_8 H_6 O_5, 2 C_4 H_{10} O + H_2 O,$$

ch der Behandlung mit Chlor noch zurückbleiben, und dieses durch die Versuche vollkommen bestätigt worden. Man rd nämlich aus den Analysen, welche ich hier mittheilen will, sehen, dass das letzte Product der Einwirkung des Chlors i diese Substanz zusammengesetzt sein muss, gleich:

$$C_8 Cl_6 O_5, 2 C_4 Cl_{10} O + H_2 O.$$

Ich hoffte, dass, indem ich einen Strom von trocknem Chlormeerstoffgas durch eine Auflösung des ersten Hydrats der
resteinsäure in absolutem Alkohol leitete, ich einen einbasinen Bernsteinäther erhalten würde, verschieden von demjenin, welchen wir kennen. Ich habe mich indessen hierin get, denn es ist noch derselbe dreibasische Bernsteinäther, weler unter diesen Umständen gebildet wird, wie aus den Anaen hervorgeht, von welchen ich hier die Resultate anführe:

			Berechnet.
Kohlenstoff	55,04	C <sub>16</sub>	55,17
Wasserstoff	8,18	H <sub>28</sub>	8,05
Sauerstoff	36,78	08	36,78
•	100,00		100,00.

Dieses Resultat erklärt sich leicht, weil bei dieser Einwirng sich Chlorwasserstoffäther bildet, während sich 2 At. Was; ausscheiden, welche sich auf das erste Hydrat der Berninsäure übertragen, um dieses in den Zustand des gewöhnhen oder dritten Hydrats der Säure zu versetzen. Man hat
nlich:

$$C_4 H_{12} O_2 + 2CI H + C_8 H_6 O_5, H_2 O = Cl_2 H_2, C_4 H_8 + C_8 H_6 O_5, H_2 O + 2 H_2 O.$$

Ich habe ausserdem die Dichtigkeit des Dampses dieses iparates untersucht und diese gesunden == 6,11.

Die Rechnung wird die Zahl 6,06 geben, denn man hat:

# 246 Cahours, üb. die Einwirkung des Chlors auf den

Ein Atom dieses Aethers, in Dampfform gebracht, giebt also 4 Vol., ein Verhalten, wie es bei den zusammengesetzten Aetherarten sehr gewöhnlich ist; die rationelle Formel wird also folgende sein:

$$C_8 H_6 O_5, 2 C_4 H_{10} O + H_2 O,$$

welches nichts Anderes ist als die vorhergehende Formel mit doppelt so grosser Anzahl der einfachen Atome.

Bekanntlich bilden alle flüchtigen Säuren zusammengesetzte Aetherarten, welche alle 4 Vol. Dampf geben. Wenn wir für die Bernsteinsäure die oben angeführte Zusammensetzungsformel annehmen, so verschwindet die Anomalie, welche ihr Aether sonst darbieten würde.

#### Ueberchlorbernsteinäther.

Wenn man einen Strom von reinem Chlorgas in einen Kolben leitet, worin reiner Bernsteinäther sich befindet, so bemerkt man, dass dieser letztere 2 Aeq. Wasserstoff gegen 2 Aeq. Chlor austauscht, gerade so wie Malaguti es für zusammengesetzte Aetherarten angegeben hat. Setzt man diess Product in einer grossen, mit Chlorgas gefüllten Flasche der unmittelbaren Kinwirkung der Sonnenstrahlen aus, so sieht man dicke weisse Dämpfe von Chlorwasserstoffsäure sich bilden; nach Verlauf einiger Tage hat sich die anfangs flüssige Verbindung in eine weisse krystallinische Masse verwandelt. Diese letztere, gut zwischen Fliesspapier ausgepresst und von Neuem in einer Flasche mit Chlor in die Sonne gestellt, erleidet durch dieses Gas weiter keine Veränderung.

Um den Ueberchlorbernsteinäther in dem Zustande völliger Reinheit zu erhalten, muss man das auf die vorher angeführte Art dargestellte Präparat stark zwischen Filtrirpapier auspressen, es mit kleinen Mengen von Aether abwaschen, es wiederum auspressen und endlich aus wasserfreiem Aether herauskrystallisiren lassen. So dargestellt, ist diese Substanz schneeweiss, krystallisirt in kleinen Nadeln, meist filzartig zusammengruppirt;

der Geruch ist ähnlich demjenigen analoger chlorhaltiger Substanzen. Sie löst sich in Alkohol und Aether, besonders mit Hülfe der Wärme; aber diese Flüssigkeiten verändern dieselbe. Diese Verbindung gab bei der Analyse folgende Resultate:

•	I.	II.	III.	IV.
Kohlenstoff	15,15	15,22	15,37	_
Wasserstoff	0,28	0,19	0,20	-
Chlor	-	_	Ĺ	74,25
Sauerstoff	-	_	-	•

Aus diesen Resultaten ergiebt sich folgende Formel:

$$C_8 Cl_6 O_5$$
,  $2 C_4 Cl_{10} O + H_2 O$ ,

nămlich:

$$C_{16} = 1200,0$$
 15,45  
 $H_2 = 12,5$  0,16  
 $Cl_{26} = 5754,0$  74,09  
 $O_8 = 800,0$  10,30  
 $0_{10} = 7766,5$  100,00.

#### Schlussbemerkungen.

Diess letzte Resultat nebst den Versuchen, welche Fehling über die Schweselbernsteinsäure angestellt hat, zeigt, wie ich glaube, hinlänglich deutlich, dass die Bernsteinsäure durch die Formel:

$$C_8 H_6 O_5 + 3 H_2 O$$

bezeichnet werden muss und der gewöhnlichen Phosphorsäure entspricht, während die als existirend angegebene wasserfreie Säure analog der Metaphosphorsäure sein würde. Das Molecül des Bernsteinäthers giebt ferner 4 Vol. Dampf, und diese Verbindung gehört also in die Classe der gewöhnlichen Aetherarten.

Eine ähnliche Beobachtung lässt sich hinsichtlich des Kohlensäureäthers machen. Da man nämlich die Oxalsäure unter dem Einflusse der Wärme ihre Atome theilen sieht, um Kohlensyd und zugleich Kohlensäure und Ameisensäure zu bilden, so hat Gerhardt angenommen, dass man die Formel der Oxalsäure verdoppeln müsse; wir werden also diese Verbindung mit  $C_4 H_4 O_8$  oder  $C_4 O_6 + H_4 O_2$  bezeichnen können. Der Oxaläther würde dann eine doppelt so grosse Dichtigkeit des Dampfes haben, und 1 At. des Kohlensäureäthers gleichfalls 4 Volumina Dampf geben.

Am Schlusse dieser Abhandlung will ich hier noch einige Ideen zu einer Classification der flüchtigen organischen Säuren mittheilen.

# 238 Cahours, üb. die Einwirkung des Chlors etc.

Man kann, glaube ich, diese Säuren in drei verschiedene Gruppen theilen:

Die erste und zugleich die zahlreichste wird die Säuren mit 4 At. Sauerstoff enthalten; zu dieser gehören die Ameisensäure, Essigsäure, Valeriansäure, Benzocsäure u.s.w. Diese Verbindungen charakterisiren sich alle durch die Eigenthümlichkeit, dass sie bei Gegenwart eines Ueberschusses von einer Basis und unter dem Einflusse der Wärme die ganze Menge ihres Sauerstoffes verlieren, welcher als Kohlensäure aus der Verbindung heraustritt und sich an die angewandte Basis bindet, während die übrigen Elemente, welche einen Kohlenwassersteff bilden, frei werden und überdestilfiren. Diese Säuren sind alle einbasisch und können nicht im wasserfreien Zustande dargestellt werden. Ausserdem bilden sie alle vollkommen neutrale Aetherarten, von denen 1 Molecül 4 Vol. Dampf giebt.

Die zweite Gruppe umfasst die Säuren mit 6 At. Sauerstoff. Diese Verbindungen sind wenig zahlreich und alle einbasisch; hierher gehören die Salicylsäure, die Anissäure u. s. w. Sie charakterisiren sich durch die Eigenthümlichkeit, dass sie Aetherarten bilden, welche sich wie wirkliche Säuren verhalten. Endlich, der Destillation unterworfen bei Gegenwart eines Ueberschusses von Basis, bilden sie Verbindungen, welche 2 Vol. Sauerstoff enthalten und 4 Vol. Dampf geben.

Die dritte Gruppe endlich umfasst die Säuren mit 8 At. Sauerstoff; diese sind dreibasisch; bierher gehören die Bernsteinsäure, die Korksäure und wahrscheinlich auch die Camphersäure. Die Bernsteinsäure, die Camphersäure, welche man glaubte im wasserfreien Zustande darstellen zu können, sind ohne Zweifel nur diese Säuren mit einem einzigen Atome Wasser.

Die flüchtigen organischen Säuren werden also im Aligemeinen durch die drei folgenden Formeln bezeichnet werden können:

 $RO_3 + H_2 O$ ,  $R'O_5 + H_2 O$ ,  $R''O_5 + 3 H_2 O$ .

Diese Classe von Verbindungen bietet uns also sehr bemerkenswerthe Analogien dar mit den besser studirten Säures der Mineralchemie.

#### XXIX.

Neue Untersuchungen über das Salicin.

Von

#### PIRIA.

(Compt. rend. T. XVII. Nr. 4.)

Seit mehreren Monaten habe ich mit dem Saiicin eine Reihe ener Versuche angestellt, deren Zweck es war, die wirkliche hemische Constitution dieses merkwärdigen Körpers festzustelen und zugleich die Natur der Reaction aufzuktären, mittelst welcher ao verschiedene Producte aus demselben entstehen. Ich kann jetzt behaupten, dass diese Fragen vollkommen gelöst sind, des dem Folgenden hervorgehen wird.

Es geht aus meinen Versuchen hervor, dass das Salicin Setrachtet werden muss als eine Verbindung von Glycose mit iner andern organischen Substanz, weiche man sehr leicht isotren kann, wenn man das Salicin mit einer Lösung von Synaptes behandelt.

Nachdem man es einige Stunden damit in Berührung gebessen hat, schüttelt man es mit Aether, man decentirt die ätherische Auflösung, welche den neuen Körper enthält, und überlisst dieselbe der freiwilligen Verdampfung; die Glycose bleibt im Wasser aufgelöst.

Dieser Körper, welchen ich vorläufig Salggenine neune, trystallisirt in grossen perlautterartigen Tafelo. Die Eisennydsalze nehmen durch denselben eine tief indigblaue Farbe
n. Verdünnte Säuren verwandeln ihn in der Wärme in Salgsetine, ohne irgend ein anderes Product zu bilden, die exydirenten Körper in Salicylwasserstoff, die Salpetersäure in Pikrinsore. Die concentrirte Schwefelsäure theilt ihm eine intensiv
rothe Farbe mit.

Diese Charaktere, verbunden mit denjenigen der Glycose, geben die Charaktere, welche das Salioin selbst besitzt, ganz ee wie man, wenn die Eigenschaften einer Saure und einer Basis sich vereinigen, die Eigenschaften des Salzes hat, welches daraus entsteht.

Bekanntlich verwandeln die oxydirenden Körper das Salicin in Salicylwasserstoff. Aber wenn dieses stattbat, muss nicht allein

das Salygenin Wasserstoff verlieren, sondern der angewandte oxydirende Körper auch energisch genug sein, um die damit verbundene Glycose zu zerstören.

Wenn man sehr schwache Salpetersäure bei der gewöhnlichen Temperatur auf das Salicin einwirken lässt, so bleibt der durch Einwirkung der Salpetersäure auf das Salygenin gebildete Salicylwasserstoff verbunden mit dem Zucker zurück.

Diese Verbindung ist eine neue Substanz, für welche ich den Namen Helicine vorschlage.

Das Heliein zersetzt sich sehr schnell in Salicylwasserstoff und in Glycose unter dem Einflusse des Synaptas, der Säuren und der Alkalien.

In meiner frühern Untersuchung habe ich eine krystallisirte Substanz analysirt, welche durch Einwirkung von Chlor auf das Salicin gewonnen worden war. Da in dieser Substanz das Chlor eine gleiche Anzahl von Wasserstoffatomen ersetzt, so war es vorauszusehen, dass man in ihm eine dem Salicin analoge chemische Constitution finden würde. In der That, wens man diese Substanz mit verdünnter Chlorwasserstoffsäure koches lässt, so zersetzt sie sich in Glycose, welche aufgelöst bleibt, während ein rothgefärbter Körper alles Chlor in sich aufnimmt. Man kann sich auch direct diesen letztern verschaffen, indem man das Salygenin mit Chlor behandelt.

Folgendes sind die chemischen Formeln für die Zusammensetzung der angeführten Substanzen:

 $\begin{array}{llll} C_{28}\,H_{32}\,O_{8} & Salygenin \\ C_{24}\,H_{40}\,O_{20} & Zucker \\ \hline C_{52}\,H_{72}\,O_{28} & krystallisirtes Salicin; \\ C_{28}\,H_{24}\,O_{8} & Salicylwasserstoff \\ C_{24}\,H_{40}\,O_{20} & Zucker \\ \hline H_{6}\,O_{3} & \\ \hline C_{52}\,H_{70}\,O_{31} & Helicin; \\ C_{28}\,H_{22}\,Cl_{10}\,O_{8} & Salygenin, mit Chlor behandelt \\ C_{24}\,H_{40} & O_{20} & \\ \hline C_{52}\,H_{62}\,Cl_{10}\,O_{28} & Chlorosalycin. \end{array}$ 

Die Resultate meiner Analysen differiren ein wenig von der Zusammensetzung, welche aus der für das Salygenin aufgestelltes

Formel folgen würde. Diess rührt wahrscheinlich von der Veränderung her, welche die Substanz bei der Krystallisation in heissem Wasser erlitten hat, denn ich habe gefunden, dass, wenn man das in Wasser aufgelöste Salygenin zum Kochen bringt, es sich in eine neue Substanz umwandelt, welche ich noch nicht weiter untersucht habe. Ich hoffe, bald jede Art von Zweifel über diesen Gegenstand beseitigen zu können.

Endlich, wenn man das Salicin der Einwirkung einer concentrirtern Salpetersäure aussetzt, so erhält man nach Verlauf einiger Tage eine krystallisirte Säure, deren Silbersalz zur Formel hat:

$$Ag O + C_{14} H_{10} N_2 O_9$$

welche gleich der der Anilinsäure ist + einem Aequivalent Wasserstoff.

Wenn man diese Säure in der Wärme mit Jod behandelt und dazu eine Auflösung von Kali setzt, so erhält man
mit dem Kali in Verbindung eine neue Säure, deren Zusammensetzung im wasserfreien Zustande bezeichnet wird durch die
Formel:

$$C_{12} H_6 N_2 J_4 O_5$$
.

Es ist diess, wie man sieht, die vorhergehende Säure  $C_{14} H_{10} N_2 O_9$ , welche 2 Aeq. Kohlensäure verloren hat, während 2 Aeq. Jod an die Stelle von 2 Aeq. Wasserstoff getreten sind.

Diess sind die Hauptresultate einer ausführlichen Untersuchung, welche selbst ich nächstens zu publiciren gedenke.

## Nachschrift.

Diese merkwürdige Untersuchung des Hrn. Piria über das Salicin, deren ausführlicher Mittheilung und Fortsetzung wir entgegensehen, wirst ein neues Licht auf die Constitution einer ziemlich verwickelten Verbindung.

Wie man sieht, hat Hr. Piria, eben so wie ich früher, die Nothwendigkeit empfunden, die Formel, welche das Salicin repräsentirt, zu ändern. Hr. Piria stellte früher die Formel  $C_{21}H_{28}O_{11}$  für das krystallisirte Salicin auf. Ich fand diese nicht mehr übereinstimmend mit den Resultaten der Analyse, wenn man zu der Berechnung derselben die neue Bestim-

# 252 Wöhler, üb. d. ätherische Gel v. Pinus Abies

mang der Zusammensetzung der Kohlensäure anwendet, und glaubte die Formel  $C_{28}\,H_{38}\,O_{15}$  aus den Versuchen ableiten zu müssen. Diese liess sich mit den Zersetzungsproducten des Salieins leicht in Kinklang bringen. Es scheint, als ob auch sie verworfen werden müsste und eine neue, durch mehrere theoretische Gründe unterstätzt, aufgenommen. Diese würde nach Hrn. Piria  $C_{52}\,H_{72}\,O_{28}$  sein.

Diese giebt:

 $C_{52} = 3900 54,55$   $H_{72} = 450 6,29$   $O_{28} = 2800 39,16$  7150 100,00

Die procentische Zusammensetzung stimmt mit der überein, welche ich bei meinen zahlreichen Analysen gefunden habe, und zwar besser als die Formel, welche ich selbst entwickels zu müssen glaubte (vergl. Journ. XXVI. S. 391, wo alle früheren Analysen zusammengestellt sind). Auch die Producte der trocknen Destillation des Salicins, welche ich gefunden habe, lassen sich aus der Piria'schen Formel ableiten, obwohl eine solche Ableitung immer mehr oder weniger eine Sache der Willkühr bleibt.

Md,

### XXX.

Ueber das ätherische Oel von Pinus Abies, und über einige Bestandtheile der Canella alba.

Von

#### WOEHLER.

(Göttingische gelehrte Anzeigen. No. 137. 1843.)

1. Pinus-Oel. In einem Tannenwalde, bemerkt der Verl, riecht es nicht nach Terpentinöl; es ist ein angenehmerer, aromatischer Geruch, den man besonders in jungen Tannen bemerkt. Die Verwandlung des gewöhnlichen Terpentinöls in Pinusharz ist noch nicht künstlich bewirkt worden, obgleich sie an den Bäumen in dem aussliessenden Terpentin vor sieh zu gehen scheint und die Zusammensetzung des Oeles und der

Marzes in einer solchen Relation stehen, dass aus 8 Atomen Terpentinoi, durch Aufnahme von 6 At. Sauerstoff und Austreten von 2 At. Wasser, Pinusharz gebildet werden kann. Terpentinol, mit schmelzendem Kalihydrat in Berührung gebracht, verwandelt sich nicht in Sylvin - oder Pininsäure. Vielleicht 'ist'es nicht das gewöhnliche Terpentinöl, was der Baum erzeugt, sondern ein anderes isomerisches Oel von anderen Eigenschaften, das sich aber nach und nach von selbst oder in Folge der Gewinnungsweise in Terpentinöl umsetzt. Vielleicht auch sind in den verschiedenen Theilen des Baumes ungleiche Oele enthalten, in der Wurzel ein anderes als in den Zweigen. Herr Gottschalk zu Zellerfeld am Harze war so gefällig, vine Blase voll frischer, von den Nadeln befreiter, harzfreier junger Tannenzweige (von Pinus Abies) mit Wasser der Destillation unterwerfen zu lassen. Es wurde ein dünnes, farbioises Oei erhalten, im Geruche durchaus verschieden von Terpentinol. Sein Geruch erinnerte sogleich an den der frischen Tannenzweige und - Nadeln, zugleich aber auch entfernt an den des fetten Lorbeeröles. Sein Siedepunct war = 167°. An der Luft trocknete es ziemlich schnell zu einem klaren Harzstraiss ein. Durch Destillation mit mässig starker Kalilauge "veränderte es seinen Geruch nicht. Wurde es seer mit kry-"stallisirfem schmelzendem Kalihydrat destillirt, so nahm es so "vollkommen den Geruch des Terpentinöls an, dass an seiner Umwandlung in dieses nicht zu zweiseln ist. Das Kall enthielt <sup>5</sup> Uann eine kleine Menge Harz.

Das aus den Tannenzweigen erhaltene rohe, aber entwässerte Oel gab bei der Analyse:

> Kohlenstoff 87,07 Wasserstoff 11,89 1,04. Sauerstoff

Rine Portion, die für sich langsam von diesem Oel abdemillirt worden war, gab:

> Kohlenstoff 87,40 11,77 Wasserstoff 0,83. Sauerstoff

Offenbar also ist das robe Oel ein Gemenge von einem "Mucritofffreien Oele mit einer kleinen Menge eines sauerstoff-Talfigen. Bless bestätigte sich auch durch sein Verhalten zu

Das Metall entwickelte in dem entwässerten kalten Kalium. Oele nur wenige Minuten lang und nur schwach Wasserstoffgas, unter Bildung einer kleinen Menge einer hellbraunen gelatinösen Substanz, wodurch sich das Oel bräunlich-gelb färbte. Kalium blieb dann ferner unverändert und erhielt sich vollkommen blank; nur schwamm es zuletzt in dem Oele, während es anfangs darin untersank. Das Oel batte nun einen ganz andern, weit angenehmern Geruch angenommen, der sich besonders zeigte, nachdem das Oel, getrennt von den Kaliumstücken, für sich destillirt worden war. Sein Geruch erinnerte nun in hohem Grade an den des Citronen- oder des Apfelsinenöls. Es war sehr dünnflüssig, stark lichtbrechend und hatte ebenfalls = 167° Siedepunct. Sein spec. Gewicht bei 20° C. war = 0,856. Es absorbirte unter Erhitzung salzsaures Gas in Menge, ohne aber, selbst nicht bei 0°, eine starre Verbindung damit zu bilden. Die Analyse dieses wohlriechenden Oeles zeigte, dass es dieselbe procentische Zusammensetzung wie Terpentinöl hat. Die Analyse gab:

Wasserstoff 11,78 100,16.

2. Canella alba. Ueber einige Bestandtheile dieser Rinde sind von der Studirenden W. Meyer und v. Reiche in dem academ. Laboratorio Untersuchungen angestellt worden. Es geht zunächst daraus hervor, dass der zuerst von Petro z und Robin et in dieser Rinde beobachtete süsse, krystallisirhare Stoff in der That Mannit ist, in nichts vom gewöhnlichen Mannit verschieden. Die Rinde enthält eine sehr grosse Menge davon, wohl an 8 p.C. ihres Gewichtes. Kocht man sie mit Wasser aus und verdunstet die Flüssigkeit, so bekommt man eine grosse Menge eines bitterlich und kratzend schmeckenden Extractes, aus dem kochender Alkohol den Mannit auszieht, durch wiederholtes Umkrystallisiren leicht farblos zu erhalten. Die in Alkohol unlösliche Masse enthielt unter Anderem Stärke und viele Salze, besonders Kalksalze.

Das ätherische Oel aus dieser Rinde war bis jetzt nicht untersucht. Es wurde durch Destillation mit Wasser erhalten. 10 Pfd. Rinde gaben ungefähr 12 Drachmen Oel. Es war leichter als Wasser und hatten einen starken gewürzhaften Ge-

rach. Bei einer zweiten Darstellung, wobei eine kleinere Menge von Binde angewandt und das übergegangene Wasser wieder-holt cohobirt wurde, zeigte es sich, dass zuletzt ein Oel überging, das in Wasser untersank.

Die ganze Menge des erhaltenen Oeles wurde mit einer eoncentrirten Kalilauge unter häufigem Umschütteln einige Tage lang in Berührung gelassen, die Masse mit Wasser verdünnt und das Oel hierauf abdestillirt. Die grösste Menge des übergehenden Oeles schwamm auf Wasser, zuletzt aber kam ein Oel, welches darin untersank.

Von diesem schweren Oele wurde nur so wenig erhalten, dass nur eine Analyse davon gemacht werden konnte, und diese fiel nicht tadellos aus, daher sie unangeführt bleibt. Es hatte einen eigenen Geruch, nicht vergleichbar mit dem eines andern Oeles. Es liess sich durchaus nicht mit Kali verbinden.

Die Kalilauge, von der das Oel abdestillirt worden war, wurde von einer noch darauf schwimmenden kleinen Menge dunkelbraunen, halb verharzten Oeles abfiltrirt, dann mit Schwefelsäure gesättigt, wobei sie milchig wurde, und hierauf der Destillation unterworfen. Dabei ging, wiewohl nur in kleiner Menge, ein in Wasser untersinkendes Oel über, welches sich schon durch seinen Geruch hinreichend als Nelkenöl (Nelkensäure) charakterisirte. Er war leicht und vollständig löslich in Kali und wurde durch Säuren daraus wieder abgeschieden.

Das leichte Oel, welches die Hauptmenge des ganzen Oeles ausmachte, hatte einen gewürzhaften Geruch, sehr ähnlich dem des Cajeputöles. Es wurde mit Wasser einer fractionirten Destillation unterworfen.

Die erste übergegangene Portion hatte 180° Siedepunct. 0,234 Gr. gaben 0,238 Wasser und 0,645 Kohlensäure. Diess beträgt für 100 Theile:

Kohlenstoff 75,25 Wasserstoff 11,28 Sauerstoff 13,46.

Dieses Oel wurde für sich in einem Oelbade von 166° einer sehr langsamen Destillation unterworfen, bis die Hälfte übergegangen war.

0,215 Gr. von diesem flüchtigern Oele gaben 0,623 Kohlensäure und 0,224 Wasser.

## 256 Wähler, üb. d. ätherische Oel v. Pizus Abies etc.

0,271, gaben 0,785 Kohlensäure und 0,286 Wasser, also :

I. II. Kohlenstoff 79,19 79,09 Wasserstoff 11,58 11,71 Sauerstoff 9,30 9,20.

Diejenige Oelportion, die bei der fractionirten Destillation zuletzt übergegangen und im Geruche ebenfalls dem Cajeputöle sehr ähnlich war, batte 0,941 spec. Gewicht und den bohen Siedepunct von 245°.

0,286 Gr. gaben 0,844 Kohlensäure und 0,278 Wasser. 0,236 Gr. gaben 0,696 Kohlensäure und 0,232 Wasser.

I. II. Kohlenstoff 80,56 80,52 Wasserstoff 10,66 10,88 Sauerstoff 8,78 8,60.

Le ist zu bedauern, dass die zu kleine Menge Materiale, die zur Verfügung stand, keine weiteren Versuche zur schärferen Trennung und zur genaueren Ermittelung der Zusammensetzung dieser verschiedenen Oele gestattete. Jedenfalls aber ist ans diesen Versuchen zu ersehen, dass die Canella alba mindestens 3, wahrscheinlich aber 4 verschiedene ätherische Oele enthält, von denen das eine bestimmt mit Gewürznelkenöl, und ein anderes wahrscheinlich mit dem Hauptbestandtheile des Canella identisch ist.

Die lufttrockene Rinde hinterliess nach dem Verbreunen.

6 p. C. ibres Gewichten Asche. Diese Asche enthielt über 85 p. C. kohlensauren Kalk, der also in Form eines pflanzensauren Kalksalzes in der Rinde enthalten gewesen sein muss. Sie enthielt nur eine Spur koblensauren Alkali's und nur ungefähr ½ p. C. Kieselerde. Dagegen enthielt sie viel phosphorsauren Kalk, phosphorsaure Talkerde und phosphorsaures Manganoxydul, zusammen gegen 3½ p. C.; ausserdem Salze von Chlor, Sohwefelsäure und Phosphorsäure mit Kali und Natron, ersteret Im Verhältniss zum letztern wie 4: 1; Eisenoxyd und Thosperde in geringer Menge.

#### XXXI.

#### Chemische Notizen.

Von

Dr. R. BOETTGER.

## L Ueber eine einfache Methode, Baumwollfäden in Leinengeweben nachzuweisen.

In Bezug auf die leichte Erkennung und Nachweisung der Baumwollfäden in Leinengeweben hat man in der neuesten Zeit rielfache Versuche angestellt; indess alle zur Zeit bekannt gewordenen Methoden tragen zu sehr den Stempel der Unvolltommenheit an der Stirn, als dass sie verdienten, empfohlen zu werden, ja die meisten sind so mangelhaft und unpraktisch, dabei der Gegenstand von solcher Wichtigkeit, dass man sich sogur von Seiten grösserer technischer Vereine veranlasst gesehen, Preise für die Beantwortung der Frage: "giebt es ein wirklich untrügliches Mittel, Baumwollfäden in Leinengeweben zu erkennen und mit Leichtigkeit nachzuweisen?" auszusetzen. Da ich nun zelbst mehrfach schon sowohl von Privatpersonen wie von Handlungshäusern ersucht worden bin, diesem Gegenstande meine Aufmerksamkeit zuzuwenden, und mir es auch schon im eigenen Interesse, bei etwaigem Ankauf von Leinwand, von Wichtigkeit schien, ein einfaches Mittel kennen zu lernen, um ächte Leinwand von unächter, d. h. von absichtlich mit Baumwolle versetzter, zu unterscheiden, so habe ich mir es angelegen sein lassen, hierauf bezügfiche Versuche anzustellen, die endlich nach lange vergeblichem Suchen und Probircn zu einem ganz erwünschten Resultate geführt haben. Ich werde nämlich sogleich nachweisen, dass man in der That die Leinenfaser von der Baumwollfaser, obgleich beide ihrer chemischen Constitution nach ganz identisch sind, unter Mitanwendung eines einfachen chemischen Mittels durch den blossen Augenschein zu unterscheiden im Stande ist,

Die bisher vorzugsweise in den technischen und chemischen Journalen angepriesenen und empfohlenen Mittel zur Erreichung des hier in Rede stehenden Zweckes bestanden in Folgendem: Man soffe das zu prüfende Gewebe mit einer sehr gesättigten

Auflösung von Zucker und Kochsalz tränken, es trocken werden lassen und alsdann die blossgelegten sogenannten Einschussfäden und Kettenfäden anbrennen. Diejenigen Fäden, die nach dieser Procedur mit einer grauen Farbe verkohlten, seien Leinenfäden, diejenigen aber, die mit einer schwarzen Farbe verkohlten, Baumwollfäden. - Ich habe diese Angabe einer sehr sorgfältigen Prüfung unterworfen und dabei die empfohienen Mittel in den mannigfaltigsten Mischungsverhältnissen in Anwendung gebracht, aber nie ein unzweideutiges Resultat hervorgeben sehen; die Probe stellt sich als so überaus mangelhaft und unsicher heraus, dass das Verfahren gänzlich zu verwerfen ist. — Ein anderes, nicht minder angerühmtes und, wie verlautet, von dem Carlsruher Gewerbevereine mit einem Preise gekröntes Mittel zur Erkennung einer Baumwollenmischung in Leinengeweben soll folgendes sein: Man schneide von dem sa prüsenden Gewebe ein kleines viereckiges Stückchen ab, streife an den Kanten auf der Ketten- und Einschussseite einige Ffden aus und suche die darin enthaltene Appretur durch Brihen mit siedendem Wasser, mit Seifenwasser oder alkalischer Lauge zu beseitigen. Hierauf bringe man das so vorgerichtete, mit einem Tuche binlänglich getrocknete Stückchen Zeug in eise ungefähr ½ Zoll weite Glasröhre, welche man langsam durch Umdrehen über einer Weingeistlampe so lange erhitzt, bis der zu prüsende Gegenstand stark strohgelb erscheint. Weil die Körper durch die Wärme ausgedehnt werden, so sollen sich beim Kinflusse derselben die durch das Spinnen etwas verdrehten Fasern des Flachses und Hanfes strecken und ihre natürliche und gerade Richtung wieder einnehmen, sie sollen sich fester an einander anlegen, wodurch zugleich der Faden dünner erscheine und sein Glanz vermehrt werde; die Fasern der Baumwolle dagegen, die ungleichmässig zusammengedrückt und vielfach hin und her gewunden seien, verdrehten sich bei besagter Erwärmung noch mehr, so dass sie, besonders so weit sie aus dem Gewebe hervorstünden, merklich dicker und wolliger würden. - Auch dieses Verfahren habe ich nach sorgfältiger und genauer Prüfung keineswegs als zweckdienlich erkannt und mit mir gewiss Aile, die nach diesen Angaben Versuche angestellt. - Selbst eine auf mikroskopischem Wege angestellte Analyse befriedigt in dieser Beziehung keineswegs, wie man bisher fast allgemein anzunehmen

ter mit mikroskopischen Untersuchungen wohl umzugehen weiss, in der That schwer hält, mit völliger Gewissheit einen Unterschied zwischen der Leinen - und der Baumwollfaser anzugeben und zu constatiren, so setzt ein Versuch der Art immer eine so grosse Vertrautheit mit jenem etwas complicirten Apparate und dabei einen Scharsblick des Experimentators voraus, dass billiger Weise ein grösseres Publicum davon zu dispensiren sein dürste.

Mit der Erkennung der Thierfaser auf mikroskopischem Wege verhält es sich ganz anders, diese weicht nämlich in hrer ganzen Structur zu auffallend von der Pflanzenfaser sb, als dass sie nicht sogleich, selbst von in mikroskepischen Untersuchungen weniger Geübten, mittelst jenes Apparates sollte zkannt werden können. Aber auch auf chemischem Wege first sich dieser Unterschied sehr leicht, besonders durch Anrendung von Salpetersäure, recht augenscheinlich nachweisen, ndem bekanntlich Thierwolle wie überhaupt fast alle Thierteffe, durch Kinwirkung von Salpetersäure mehr oder weniger tark dauernd gelb gefärbt werden, während Baumwolle, selbet ei längerer Einwirkung, von dieser Säure wenig oder gar. icht gelb gefärbt wird. Erhitzt man nämlich ein kleines Stück. nit Baumwolle versetztes Wollengewebe nur einige wenige Miuten mit Salpetersäure, spült dasselbe mit Wasser ab, trocket es zwischen Fliesspapier nur ganz oberstächlich und zieht ann einige Fäden auf der Ketten - und Kinschussseite aus, o erkennt man ganz deutlich die Baumwollfäden an der reissen, die Wollenfäden an der gelben Farbe. Eine ähnche Reaction suchte ich nun auch bei einem Gemisch von laumwolle und Leinen zu Wege zu bringen. Salpeterfore war hier natürlich nicht an ihrem Orte; Aetzkalilösung en gewöhnlicher Concentration (d. h. 1 Th. Kalihydrat auf 6 is 8 Th. Wasser), desgleichen hundert andere von mir in Anrendung gebrachte Salzlösungen und Säuren, gaben nie ein öllig genügendes Resultat, obwohl ich bei diesen Versuchen orläufig schon erkannte, dass das Aetzkali vor allen geeignet. sin möchte, dem gesuchten Ziele nahe zu kommen, denn es chien mir bisweilen, als ob die Holzsaser der Baumwolle unter ewissen Bedingungen ein etwas anderes Verhalten zeige zum iali, als die Holzfaser des Leinen. Nach einem solchen vorläufigen Anhaltpuncte richtete ich meine Aufmerksamkelt auf die verschiedenen Concentrationsgrade der Kalilauge und fand endlich, dass eine aus gleichen Gewichlstheilen Kalihydrat und Wasser bestehende Lösung in der Siedehitze die Leinenfaser ziemlich stark gelb färbt, während die Baumwolle fast ungefärbt oder dock nur so wenig gelb gefärbt wird, dass man ohne die mindeste Täuschung schon mit unbewaffneten Augen beide recht wohl zu unterscheiden im Stande ist, so zwar, dass man von jedem einzelnen Faden in dem zu prüfenden Gewebe genaue Rechenschaft geben kann. Zu dem Ende bringe man ein etwa einen Quadratzoll grosses Stück von der zu prüfenden Leinwand in eine bereits im hestigen Sieden besindhobe Mischung von gleichen Gewichtstheilen Kalihydrat und Wasser, lasse es bier 2 Minuten lang liegen, nehme es bierauf mit einem Glasstäbchen beraus, drücke es oberflächlich, ohne es vorher mit Wasser auszuwaschen, leicht zwischen doppek msammengelegtem weissem Fliesspapier aus und zupfe nus auf der Ketten- und Einschussseite ungefähr 6 - 10 Fäden beraut. Hier erkennt man dann auf der Stelle, welche Fäden aus Baunwolle und welche aus Leinen bestehen; die dunkelgelben sind nämlich die Leinen-, die weissen oder kellgelben die Baumwollfäden.

Es versteht sich von selbst, dass diese (nie fehlschlagende) von einem Jeden überaus leicht auszuführende Probe nur anwendbar ist für weisse Gewebe, nicht aber für gefärdte.

II. Ueber die Anfertigung geräuschlos und mit Florme verbrennender wohlriechender Papierzünder, so wie der sogenannten Reibzündhölzer ohne Schwefel.

Je öfter man sich mit Anfertigung und Untersuchung eines und desselben chemischen Präparates beschäftigt, deste vertrauter wird man bekanntlich mit den dahei erforderlichen Cantelen und Handgriffen, deren Umgehung nicht selten ein gänzliches Misslingen der anzustellenden Versuche zur Folge hat. Man weiss, dass die Anfertigung der Zündmasse zu den sogenannten Reibzündhölzchen lange Zeit von den Fabricanten derartiger Producte geheim gehalten wurde, und dass ich bereits schot vor mehreren Jahren auf besondere Veranlessung die Ergeb-

nisse meiner deshalb angestellten Untersuchungen vorzüglich aber die so sehr beliebten, vollkommen geräuschlos verbrennenden Wiener Zündhölzer veröffentlicht habe. Seitdem hat man an verschiedenen Orten, hier und auswärts, Zündpräparate aller Art angefertigt und, in der Hauptsache meinen Angaben folgend, auch recht gute Resultate hervorgehen sehen. - Nachdem dieser Gegenstand einmal öffentlich angeregt, hielten auch Andere ihre bis dahin in diesem Felde gemachten Erfahrungen nicht ferner zurück. Es schien nun in der That, dass Alles, was man von einer ohne Geräusch und langsam abbrennenden Zündmasse verlangte, erschöpft sei, indess ergab sich bald, dass, falls man auch alle der Zündmasse angehörigen Ingredienzen eorgfältig bereitet und in gehörigen Mischungsverhältpiesen mit einander verbunden, dennoch nicht selten die Masse bei ihrer Anwendung mancherlei Mängel zeigte; besonders war man nicht im Stande zu erklären, woher es komme, dass das eine Mal die Zündmasse an den Hölzern vollkommen trocken bleibt, das andere Mal aber ungewöhnlich stark Feuchtigkeit anzieht, sich abbröckelt und dann ihren Dienst gänzlich versagt. Alle diese scheinbar zufällig einwirkenden Umstände zu ermitteln, besonders aber das ganze Verfahren der Anfertigung noch mehr zu vereinfachen und wo möglich mit den wohlfeilsten Ingredienzen das bestmöglichste Praparat zu liefern, ward ich von verschiedenen Seiten veranlasst, zahlreiche und zum Theil viel Zeit raubende Versuche der Art anzustellen, deren Hauptergebnisse ich in den nachfolgenden Zeilen mitzutheilen mir erlaube. Im 2. Heste meiner Beiträge zur Phys. und Chemie, auf S. 81, habe ich früherhin als das beste Mischungsverhältnias zu einer vollkommen geräuschlos verbrennenden Zündmasse 16 Gewichtstheile arabisches Gummi, 9 Th. Phosphor, 14 Th. Salpeter und 16 Th. sein geschlämmten Braunstein angegeben. Mir ward nun von einem Fabricanten unter andern die Aufgabe gesteilt, eine Zündmasse zu präpariren, die bei gleicher rühmlicher Eigenschaft zu einem noch wohlseileren Preise zu ... Befern sei. Nach mannigfachen Abänderungen sowohl in der . Quantitätsbestimmung, wie in der Wahl der einzelnen Stoffe, ... die jeh zu der Ueberzeugung gelangt, dass die Menge des Phosphors bedeutend vermindert werden könne, dass ferner das Atheure arabische Gummi vollkommen durch guten Tischlerleim,

und der Braunstein oder die Mennige durch gewöhnlichen rothen Ocher recht wohl ersetzt werden könne. Am vortheilhaftesten hat sich folgende Zusammensetzung herausgestellt: 4 Th. Phusphor, 10 Th. Sulpeter, 6 Th. Leim, 5 Th. Mennige (oder Ocher) und 2 Th. Schmalte.

I'm nun hieraus eine gleichförmige, sich vollkommen ruhlg entzündende und selbst nach langer Zeit nicht klebrig oder feucht werdende Zündmasse zu bereiten, versahre man solgendermaassen: Man quelle 24 Stunden zuvor die abgewogene Menge Leim in ganz wenig Wasser auf, so dass derselbe die Gestalt einer weichen Gallerte zeigt, bringe diese in einen kleinen porcellanenen Mörser, den man durch eine untergestellte Lampe, oder auf einem Stubenofen, oder im Wasserbade so lange erwärmt, bis die Gallerte zerslossen; hierauf setze man die übrigen Bestandtheile, nämlich den Phosphor, Salpeter, die Mennige und Schmalte hinzu und reibe nun Alles so lange anhaltend und unter forticährendem Erwärmen des Mörsers mit einer porcellanenen Reibkeule durcheinander, bis das Ganze eine vollkommen homogene, fast Faden ziehende dickflüssige Masse bildel, und hüle sich ja, die Temperatur köher, als bis höchstens auf + 60° R. zu steigern. Sobald nämlich die Masse einer höhern Temperatur ausgesetzt wird, bemerkt man, dass sich einzelne Phosphorpartikelchen entzünden. Stimmt man in einem solchen Falle die Temperatur nicht sogleich herab, oder unterlässt man, die brennenden Phosphorpartikelchen mit der Reibkeule niederwärts in die flüssige Masse zu drücken oder auszulöschen, so erhält man nachher eine Zündmasse, die mehr oder weniger klebrig bleibt, indem durch das theilweise Entzünden des Phosphors dieser sich in Phosphorsäure verwandelt, von der bekannt ist, dass sie mit Begierde Feuchtigkeit aus der Lust condensirt und immer flüssiger wird. Hat man daher durch ein vorsichtiges Leiten der Temperatur und durch sorgfältiges anhaltendes Umrühren einer solchen partiellen Entzündung des Phosphors vorgebeugt, dann gewinnt man eine Zündmasse, die, auf Hölzer oder auf Schwamm aufgetragen, schon nach 8 bis 12 Stunden vollkommen trocken erscheint und auch fernerhin nicht merklich von der Feuchtigkeit der atmosphärischen Lust afficirt zu werden pslegt, besonders wenn man einen recht guten Tischlerleim angewandt batte.

Will man mit dieser Masse flammend verbrennende Papierzünder, die selbst einen Wohlgeruch verbreiten sollen, ansertigen, so hat man nichts weiter nöthig, als gewöhnliches Schreibpapier mit Benzoctinctur auf beiden Seiten zu bestreichen, diese trocken werden zu lassen und dann mittelst eines kleinen Haarpinsels die Enden solcher Papierschnitzel mit der Zündmasse dünn zu bestreichen. Bei einer mässig starken Friction auf irgend einer rauhen Fläche entzündet sich dann die trockne Masse und entslammt auch kurz darauf das Papierstreischen, ohne dass man nöthig hat, sich ursprünglich des Schwefels als Vermittler zur Entzündung des Papiers zu bedienen. Will man mit derselben Masse Reibzündhölzchen anfertigen, die, ohne Schwefelüberzug, sich sogleich nach dem Abbrennen der Zündmasse von selbst entslammen sollen, so erhitzt man in einem möglichst flachen Blechgefässe so viel weisses Wachs, dass dieses in seinem slüssigen Zustande darin etwa die Höhe von 1/2 bis 1 Linie erreicht, fasst dann ein Bündel (etwa 100 Stück) möglichst harzfreier Fichtenhölzchen, die sämmtlich an dem einen Ende in gleicher Linie stehen müssen, mit der rechten Hand, hält sie einige Secunden lang gegen eine schwach glühende Kisenplatte, um sie ein wenig oberflächlich zu verkohlen. und taucht sie dann sogleich ebenfalls auf einige Secunden in jenes stark erhitzte flüssige Wachs, zieht sie aus diesem schnell wieder bervor und schleudert durch eine krästige, kurz geführte ruckweise Bewegung mit dem Arm alles überflüssige Wachs von den Hölzchen ab und tupft sie dann einzeln in die vorhin erwähnte Zündmasse. Nach genauer Befolgung des hier angegebenen Verfahrens erhält man Zündhölzer, die gar nichts zu wünschen übrig lassen.

# III. Ueber die Gewinnung der Chromsäure in grossen schönen Nadeln.

Unter allen Methoden, die Chromsäure mit wenig Kosten darzustellen, verdiente bisher die von Dr. Fritsche mitgetheilte in jeder Beziehung den Vorzug, theils wegen ihrer leichten Ausführbarkeit, theils wegen des sichern Gelingens der im Ganzen

genommen sehr einfachen Operationen. Er wies bekanntlich nach, dass eine sehr concentrirte Lösung von doppeit - chromsaurem Kali mit Leichtigkeit durch concentrirte saure zerlegt werden könne, so zwar, dass der grösste Theil der Schwefelsäure, mit dem Kali zu einem schwefelsauren Salze sich verbindend, die Chromsäure als darin schwer löslich in Gestalt von prachtvoll roth gefärbten Schuppen sich abschied. Um die auf diese Weise abgeschiedene Chromenure nun von der mechanisch ihr noch anbängenden Schwefelsäure sowohl, wie von dem schwefelsauren Kali zu reinigen, brachte man das Ganze in einen Glastrichter, dessen untere Oeffnung man zuver locker mit Asbest oder Glasstückehen ausgelegt hatte, und liest die Säure hier auf dem mit einer Glasplatte bedeckten Trichter so lange liegen, bis sie zu einer halbtrocknen breiartigen Masse zusammengesintert war. Hierauf breitete man sie auf trocknen porösen Ziegelsteinen aus, bedeckte sie, um sie gegen Stanb und vor Zersetzung zu schützen, mit einer Glasglocke und liess sie so lange hier liegen, bis sie als ein vollkommen trocknes Pulver In diesem Zustande enthielt sie aber immer noch erschien. eine grosse Menge schwefelsaures Kali, man musste sie deshalb noch ein- oder zweimal in wenig Wasser auflösen, von dem dabei sich abscheidenden schweselsauren Kali trennen und, über Schwefelsäure hingestellt, umkrystallisiren. In einem solchen reinen Zustande erhielt man die Säure erst nach Verlanf von mehreren Wochen, und zwar meist nur in kleinen warzenformigen Gruppirungen, niemals in bestimmten Krystallen.

Nach einer in der neueren Zeit von Warring ton etwas abgeänderten Weise kann man diese Säure noch schneller und dabei in Krystallen, die nicht selten die Länge eines Zelles überschreiten, gewinnen, worauf ich hier nachträglich um so mehr meine Herren Collegen aufmerksam machen möchte, als deren Bereitungsweise in einigen deutschen Journalen zum Theil sehr mangelhaft mitgetheilt ist. Man verfährt am besten folgendermaassen: Man bereite sich in der Siedehitze eine vollkommen gesättigte Lösung von doppelt-chromsaurem Kali, lasse diese ungefähr 24 Stunden ruhig stehen, d. b. so lange, bis man bei mittlerer Temperatur keine Abscheidung von festen Krystallen mehr bemerkt. Von dieser in mittlerer Temperatur vollkommen gesättigten Lösung nimmt man genau einen Raus-

. \*

theil and glesst sie nach und nach in einem dünnen Strabie zu 11/2 Raumtheilen concentrirler englischer Schwefelsäure, unter fortwährendem Umrühren der Säure. Ist Alles eingetragen, so bedeckt man das Porcellangefäss, worin die Mischung vorgenommen wurde, augenblicklich mit einer gut schliessenden Holzplatte und lässt das Ganze ruhig stehen. Schon nach Verlauf von 1 bis höchstens 3 Stunden sieht man die Chromsäure in dem bis dahin erkalteten. Gefässe in grossen, schön dunkelcarmoisinroth gefärbten Nadeln vollständig herauskrystallisirt. Die Krystalle sitzen ziemlich fest an den Innenwänden der Porcellanschale, so dass man mit grosser Leichtigkeit die übrige darüber stehende dunkel gefärbte Flüssigkeit, die man noch recht gut zur Entfärbung des Phosphors (nach Wöhler's Angabe) benutzen kann, davon durch schwaches Neigen des Gefässes abglessen kann. Ist diess geschehen, so bringt man die Krystalle mit einem Porcellan- oder Glasspatel auf poröse Ziegelsteine und bedeckt sie mit einer weiten Glasglocke, bis sie vollkommen trocken erscheinen, was schon nach Verlauf von 34 Stunden geschehen zu sein pflegt. Kine so dargestellte, schön in Nadeln krystallisirte Chromsäure enthält nur noch Spuren von Schwefelsäure und kann leicht, Behufs analytischer Versuche, durch blosses einmaliges Auflösen in wenigem Wasser und Umkrystallisiren über Schwefelsäure vollkommen rein gewonnen werden.

# IV. Darstellung des Chromoxyds in Gestalt von aufgerollen Theeblättchen.

Arnold Maus scheint, laut Poggendorff's Annalen, Bd. 1X. S. 131, zuerst beobachtet zu haben, dass, wenn man doppelt-chromsaures Ammoniak gelinde erhitzt, eine momentane Zersetzung der ganzen Masse eintritt, so zwar, dass nur reines Chromoxyd im Rückstande bleibt. Vermehrt man kurz vor dem Eintritte der Zersetzung jenes Salzes die Hitze plötzlich, so soll, einer frühern Mittheilung von Unverdorben und Wöhler zufolge, diese Zersetzung sogar mit einer glänzenden Feuererscheinung verbunden sein. Diese Thatsache, an die mich zufällig vor längerer Zeit Dr. Buchner erinnerte, erregte besenders deshalb meine Aufmerksamkelt in einem hohen Grade,

als ich gern zu wissen wünschte, ob nicht vielleicht bei jener plötzlich erfolgenden Zersetzung auch ein Freiwerden von Elektricität werde nachgewiesen werden können. Wenn ich nun auch in dieser letztern Beziehung kein so glänzendes Resultat, wie diess eine mit so grosser Energie erfolgende Zersetzung jenes Salzes erwarten liess, habe hervorgehen sehen (Indem ich bei einer auf dem Teller eines Elektroskops eingeleiteten Zersetzung jenes Salzes nur Spuren von freier Elektricität habe nachweisen können), so dürfte doch folgende kleine Beobachtung, die ich bei der Zersetzung jenes mehrerwähnten Salzes zufällig zu machen Gelegenheit hatte, Veranlassung zur Anstellung eines recht artigen Collegienversuches geben, den ich nicht genug empfehlen kann. Man stelle sich aus der vorhin angegebenen, in Nadeln krystallisirten Chromsäure krystallisirtes doppeltchromsaures Ammoniak dar. Zu dem Ende löse man jene Säure in wenig Wasser auf, theile das Ganze in 2 Hälften, neutralisire die eine genau durch Ammoniak und setze zu dieser die andere Hälfte der Säure binzu, stelle dann das Schälchen, worin die Mischung vorgenommen, über Schwefelsäure und bedecke das Ganze mit einer Glasglocke. Das doppelt-chromsaure Ammoniak gewinnt man, wenn man mit nicht gar zu geringen Quantitäten operirt, auf diese Weise nach Verlauf von 1 oder 2 Wochen in grossen granatroth gefärbten Krystallen, die, auf doppelt zusammengelegtem Fliesspapier in mittlerer Temperatur getrocknet, sich als vollkommen luftbeständig zeigen. Bringt man nun ungefähr 8 Gr. dieses krystallisirten (nicht gepulverten) Salzes in ein flaches Platinschälchen oder auf den Deckel eines porcellanenen Glübtiegelchens, den man, mit einem Zāngelchen festhaltend, einige Secunden lang der Flamme einer einfachen Spirituslampe aussetzt, so sieht man sehr schnell eine höchst energische, aber vollkommen gesahrlose, mit einer starken Feuererscheinung begleitete Beaction eintreten, die Krystalle bliben sich nämlich auf und aus jedem derselben sieht man gewaltsam nach allen Richtungen hin grüne voluminöse Masses von Chromoxyd hervorquellen, die ihrer Form nach eine so frappante Aehnlichkeit mit aufgerollten Theeblättern haben, dass selbst ein Kenner dadurch sich täuschen lassen dürfte. Hält man das Platinschälchen gleich bei Beginn jener auffallenden Reaction über einen flachen Porceilanteller, so lässt sich das

ganze feste Zersetzungsproduct (das reine Chromoxyd) vollkommen unbeschädigt auffangen und kann so dem Zuhörerkreise überreicht werden. Ich psiege den Versuch, dessen Ausführung gewiss Niemanden gereuen dürfte, gewöhnlich, wenn von der Darstellung des Chromoxyds die Rede ist, anzustellen und verbinde damit gleichzeitig noch einen andern, nicht minder interessanten Versuch. Man menge nämlich recht innig 48 Gewichtstheile Schiesspulver mit 240 Th. vollkommen staubtrocknem doppelt-chromsaurem Kali und 5 Th. eben so trocknem Salmiak, pulvere Alles recht sorgfältig und siebe es durch ein Füllt man mit dieser trocknen Masse ganz feines Haarsieb. ein unten etwas spitz zugehendes Weinglas, bedeckt diess mit einem flachen Eisenbleche und dreht dann das Glas um, so lässt sich bei etwas vorsichtiger Manipulation der Inhalt des Glases in Gestalt eines Kegels aufrichten. Legt man auf diesen dann ein kleines Stück brennenden Schwammes, so sieht man den ganzen Kegel bis zur Basis herab, gleich einem kleinen feuerspeienden Berge, langsam verglimmen. Laugt man bierauf die noch glühende rückständige grauschwarz aussehende Masse mit Wasser aus, so resultirt ein prachtvoll hellgrün aussehendes Chromoxyd in Pálverform.

# V. Einige Bemerkungen über das Vernickeln und Verplatiniren der Metalle auf galvanischem Wege.

Seitdem man angefangen, die Naturwissenschaften mehr für das praktische Leben auszubeuten und in Künsten sowohl wie in Gewerben eine rationellere Praxis einzuführen, darf es uns nicht mehr wundern, dass selbst Männer, die sonst nur rein speculativen Untersuchungen zugänglich waren, gegenwärtig nicht selten mit grossem Eifer und grosser Ausdauer auch die praktischen Seiten der Naturwissenschaft zu cultiviren angefangen. Aller Orten beschäftigt man sich, wie bekannt, gegenwärtig mit der Vervollkommnung der Galvanoplastik, der Galvanographie und der Kunst, auf galvanischem Wege Ueberzüge edler Metalle auf unedeln zu erzeugen. Die letztere Kunst namentlich hat, seitdem uns Elkington und Ruolz auf eine neue Classe von Salzen aufmerksam gemacht, die bei ihrer galvanischen Zerlegung Behufs der Vergoldung, Versilberung und

Müssig ist wie das Iridium und Mangan, überhaupt ausser vor dem Knaligasgebläse durch kein Feuer, selbst nicht im Percellansfenfeuer, in Fluss gebracht werden kann, auch an der Luft sich nicht oxydirt, so dürfte viellelcht die Gewinnung dieses in reinem Zustande so seltenen Metalles auf galvanischem Wege, in Blechform, z. B. Behufs der Anfertigung von Magnetnadeln und dergleichen, von den Technikern nicht ganz unberücksichstigt gelassen werden. Zur Erreichung dieses Zweckes wird man jedenfalls wohl nur einen mässig starken, dabei aber ziemlich constant wirkenden Strom in Anwendung bringen dürfen.

Zur Gewinaung des hier in Rede stehenden Nickelsalzes genögt vollkommen das im Handel vorkommende unreine Nickelsmetalt. Man löse es zu dem Ende in Salpetersäure auf, lasse einige Zeit hindurch einen Strom Schwefelwasserstoffgas durch die Lösung streichen, um wo möglich alles Kupfer und Arsenik auszuscheiden, und fälle dann die fiktrite Lösung durch kohlensaures Natren, löse hierauf das wohl ausgesüsste kohlensaure Nickel in verdünnter Schwefelsäure auf und stelle das Ganze über Schwefelsäure unter einer Glasglecke zum Krystallisiren hin. Die festen Krystalle pulvere man und überschütte sie in einer Flasche nach und nach mit so viel Ammoniakfüssigkeit, als zu deren Auflösung nöthig ist. Man erhält so eine prachtvoll dunkelblau aussechende Flüssigkeit, die zu vererwähntem Zwecke unmittelbar angewandt werden kann.

Was das Verplatiniren des Kupfers und Messings betrifft, so hat Ruolz hierzu bekanntlich eine Auflösung von Chlorplatin-Kalium in Aetzkalitauge empfohlen, indess bemerkt schon Petzholdt in seiner unlängst über diesen Gegenstand erschiemenen Brochüre, dass er nichts unversucht gelassen, um eine sweisse und den Säuren widerstehende Verplatinirung auf die von Ruolz angegebene Weise herzustellen, alle seine Versuche aelen in dieser Hinsicht verunglückt. Diese Aesserung Petnholdt's, se wie meine eigenen, lange-Zeit hindurch fortgesetzten, sich aber ebenfalls keines besonders günstigen Erschiege erfreuenden Versuche veranlassten mich, diesem Gegenstande sehon seit längerer Zeit eine noch grössere Aufmerkmankeit als bisher zuzuwenden.

Man wird sich erinnern, dass ich schon vor mehreren Jakzen öffentlich zur Sprache gebracht, man könne Kupfer und

Messing auf sogenanntem nassem Wege, und zwar ohne Mitanwendung eines galvanischen Stromes, mit einer dünnen, vollkommen weissen Schicht Platins bekleiden, wenn man jene blank gescheuerten Metalle in Wasser koche, worin man 1 Th. Platinsalmiak und 8 Th. gewöhnlichen Salmiak aufgelöst hatte. Die auf solche Weise behandelten metallenen Gegenstände sieht man schon innerhalb weniger Secunden sich mit einem fest haftenden spiegelblanken Platinüberzuge bekleiden, indess ist diese Platinschicht niemals so dick, dass sie Säuren vollkommen widersteht. Versucht man nun, dieselbe Salzlösung Behuß einer dickern Platinablagerung mittelst eines galvanischen Stromes zu zerlegen, so gelingt der Versuch weit unvollkommener. Die kupfernen oder messingenen Gegenstände, die mit dem negativen Pole der Säule im Contacte stehen, umkleiden sich nämlich in ganz kurzer Zeit mit einem missfarbenen schwärzlichen Ueberzuge, mit sogenanntem Platinschwarz. Ein ähnliches, obwohl etwas besseres Resultat erhielt ich, wenn ich mich einer Chlorplatin-Natriumlösung bediente, indess wollte mir auch hiermit niemals gelingen, den Platinüberzug in vollkommen metallisch glänzendem Zustande auf Kupfer- und Messingstächen hervorzubringen. Andere Salzlösungen verbielten sich ähnlich, mit Ausnahme einer in der Siedehitze bereiteten Lösung von gewöhnlichem Platinsalmiak in Wasser, der noch einige Tropfen Ammoniakslüssigkeit in mässig erhitztem Zustande binzugefügt wurden. Bekanntlich ist das Ammoniumplatinchlorid in Wasser von mittlerer Temperatur nur wenig löslich, in siedend heissem Wasser dagegen weit mehr. Setzt man nun zu einer solchen Solution, nachdem sie etwas erkaltet, einige Tropfen Ammoniak-Aüssigkeit und unterwirft dieselbe in noch etwas erwärmtem Zustande der Wirkung einer constanten Batterie, so sieht man das Platin sich in einem festen Zusammenbange und dabei vollkommen metallisch glänzend auf die mit der negativen Elektrode verbundenen Kupferslächen niederschlagen, eine Beobachtung, die ich zwar schon vor 11/2 Jahren gemacht, indess erst in einer der Sectionssitzungen für Chemie auf der vorjährigen Versammlung der Naturforscher und Aerzte in Mainz speciell zur Sprache gebracht, und die auch, wenigstens theilweise, von Prof. Fehling bestätigt wurde; ich sage absichtlich theilweise, weil von demselben, seiner Versicherung zufolge, noch nie-

mals eine so starke Ablagerung jenes edlen Metalles auf Kupfer habe erzielt werden können, dass sie kochender Salpetersäure vollkommen widerstanden hätte. Ich kann jedoch versichern, dass ich ein kupfernes, vorher völlig spiegelblank abgedrehtes, nicht dle mindesten Risse oder Unebenheiten zeigendes und nachher polirtes Schälchen mittelst dieser Lösung mit einer ziemlich starken Schicht spiegelglänzenden Platins bekleidet, und nachdem ich hierauf den Platinüberzug nochmals mit dem Polirstahle sorgfältig überstrichen und das Schälchen von Neuem der Stromwirkung einige Zeit hindurch ausgesetzt, ich ein platinplattirtes Schälchen erhielt, in welchem die stärkste Salpetersäure anhaltend gekocht werden konnte, ohne dass im mindesten ein Angriss der Säure auf das darunter liegende Kupfer bemerkbar gewesen wäre. Das einzige Unangenehme bei Anwendung joner Platinsalziösung ist das, dass man, da dieselbe im Ganzen genommen doch immer nur wenig platinhaltig ist, sich genöthigt sieht, die von Metali schnell erschöpft werdende Flüssigkeit oftmals durch frisch bereitete zu ersetzen.

# VI. Wie entfernt man am leichtesten die mittelst sogenannter chemischer Zeichentinte auf Leinwand aufgetragenen Schriftzüge?

Ich erinnere mich, vor einiger Zeit in irgend einer chemischen oder technischen Zeitschrift eine Mittheilung in Bezug auf obige Frage gelesen zu haben, deren Beantwortung dahin ging, man solle zu dem besagten Zwecke sich des Königswassers bedienen. Abgeschen davon, dass wohi schwerlich dieses beroische Aetzmittel in der Frauenwelt, namentlich zur Entfernung der Zeichen und Namen aus feinen Battist- und Leinentüchern, je wird allgemeinen Eingang finden, kann man selbst einen Zweisel an der Wirksamkeit desselben kaum unterdrükken. Ohne jedoch selbst hierüber specielle Versuche angestellt zu haben, will ich, jene Angabe ganz auf sich beruben lassend und eines absprechenden Urtheils darüber mich enthaltend, lieber unmittelbar zur Mittheilung eines in dieser Hinsicht durchaus sicher zum Ziele führenden und dabei vollkommen unschädlichen Mittels schreiten, das Vielen, und unter diesen gewiss auch den Chemikern, sehr erwünscht sein dürfte. Das Mittel besteht einsach in einer etwas concentrirten Lösung des Liedig'schen Cyankaliums. Hierbei erlaube ich mir jedoch zu bemerken, dass bei der Darstellung dieses Salzes ja ein von schwefelsaurem Kali freies Kaliumeisen-Cyanür angewandt werde, um während des Glühprocesses der Entstehung einer Schwefelverhindung, die zu unserem Zwecke störend wirken würde, ginzlich vorzubeugen. Diese Versicht bei Ansertigung des Cyankallums sollten namentlich auch die Darsteller von Geld- und Silbersolutionen Behufs der galvanischen Vergoldung und Versilberung nie ausser Acht lassen. Sohriftzüge, mit sogenannter chemischer Zeichentinte auf weisses Leibgeräth, Tisch-, Handtücher u. s. w. schen vor vielen Jahren aufgetragen, wurden bei Behandlung mit einer etwas cencentrirten Lösung jenes Cyankaliums, unter schwachem Reiben des Zeuges, ohne irgend eine Läsion selbst beim feinsten Zeuge wahrzunehmen, in sehr kurzer Zeit gänzlich entfernt. Hatte man sich bei der Bereitung jener Zeichentinte vielleicht eines geringen Zusatzes von gewöhnlicher schwarzer Schreibtinte bedient (was man manchmal zu thun pflegt, um die frischen Schriftzüge beim Auftragen besser wahrnehmen zu können), so muss man den von der Leinwand zu vertilgenden Fleck oder die Zeichen nachgehends noch mit einer heissen concentrirten Lösung von Sauerkleesalz behandeln. Auf gleiche Weise lassen sich durch mehrerwähnte Salzleeung auch die durch Silber- und Goldsalzlösungen auf der Haut erzeugten schwarzen und röthlichen Flecke mit grosser Leichtigkeit entfernen, nur hüte man sich in diesem letztern Falle, jenes Mittel auf wunde Stellen der Haut zu bringen, indem dadurch sehr leicht nachtheilige Wirkungen entstehen können.

VII. Woher kommt es, dass der Platinschwamm im Döbereiner'schen Feuerzeuge seinen Dienst so oft versagt, und wie lässt sich diesem vorbeugen?

Ich habe neulich die Beobachtung gemacht, dass es zur Füllung und Instandsetzung der so sehr beliebten Döberelner'sehen Platina-Zündmaschinen keineswegs einerlei ist, ob
man sich dazu der englischen, nicht rauchenden, oder der Nordhäuser, rauchenden Schwefeleiture bedient. Bekanntlich wurde

von mir schon vor 10 Jahren zuerst darauf aufmerksam gemacht, dass verschiedene Gasarten, namentlich Ammoniakgas, Schwefelwasserstoffgas u. s. w., die merkwürdige Eigenschaft haben, die Zündkrast des Platinschwamms gänzlich zu vernichten. ich nun gefunden, dass die im Handel vorkommende gewöhnliche rauchende Schwefelsäure fast ohne Ausnahme, wenn sie mit Wasser verdünnt wird, schweslige Saure entwickelt, die englische, nicht rauchende Säure aber nicht oder nur böchst selten, hei ihrer Vermischung mit Wasser, schweslige Säure frei werden lässt, so giebt diess einen Fingerzeig, sich für die Folge zur Füllung der Döbereiner'schen Zündmaschine niemals der rauchenden, sondern der englischen, nicht rauchenden Schwefelsäure zu bedienen. Es ist bekannt, dass die schweflige Saure durch Wasserstoffgas im status nascens grösstentheifs in Schwefelwasserstoff übergeführt wird, mithin muss auch bei Anwendung von rauchender Schwefelsäure, Behufs der Darsteilung von verdünnter Säure, die Zündkrast des Platinschwamms in jenem Feuerzeuge so ausserordentlich geschwächt werden, dass er in sehr kurzer Zeit völlig unbrauchbar wird, wovon ich mich hinlänglich überzeugt zu haben glaube. Um sich von der Wahrheit des Gesagten zu überzeugen, braucht man nur in dem Marsh'schen Apparate über einige Stückchen destillirten Zinks ein wenig verdünnte, aus der rauchenden Säure dargestellte Schwefelsäure zu schütten und dann über das Gasausströmungsröhrchen ein mit essigsaurem Bleioxyd schwach getränktes Stück weissen Fliesspapiers zu halten, um sogleich eine starke Bräunung desselben eintreten zu sehen; ja durch den Geruch schon lässt sich die Anwesenheit von Schwefelwasserstoffgas in diesem vorliegenden Falle ganz deutlich erkennen, was jedoch, wie gesagt, nicht der Fall ist, wenn man sich zu jenem Versuche der aus englischer Säure bereiteten verdünnten Schwefelsäure bedient.

VIII. Einfache Nachweisung, ob Schreibpapier mit vegetabilischem oder mit animalischem Leime geleimt worden.

Jüngst ward ich von einem mir befreundeten Papierhändler ersucht, ihm doch ein ganz einfaches Verfahren anzugeben,: wedurch man erkennen könne, ob ein Schreibpapier mit vege-

tabilischem oder mit animalischem Leime geleimt sei. Da der- C selbe bei näherer Erkundigung unter vegetabilischem Leiner cine Stärkemehlappretur zu verstehen gab, so lag natürlich d ein längst bekanntes Mittel nahe, dessen ich hier gar nichtesc Erwähnung würde gethan haben, wenn ich nicht selbst durch jeut mehrere angestellte Versuche wahrhaft erstaunt wäre dari-lest ber, dass gegenwärtig fast alle feineren Sorten Schreib- undehu Briefpapier, besonders die geglätteten Sorten und das Ma-4 fe schinenpapier, beim einfachen Benetzen mit einer wässrigen John: lösung und dem gleich darauf erfolgenden Blauwerden sich kio lediglich als mit Stärkemehl geleimt zu erkennen geben. Die älteren und zwar die mittelfeinen, aus holländischen Papierfa-ter briken bezogenen Papiersorten fand ich fast durchgehends mit animalischem Leime geleimt. Man wird sich also einer wäss-lei rigen Jodlösung recht gut als sympathetischer Tinte, zum Schrei- 🖢 hen auf unsere feineren Papiersorten angewandt, bedienen, auch 'n solches Papier wohl zu Reactionsversuchen auf Jod mit Vor-ike theil benutzen können.

# IX. Ueber eine auffallende Krystallisationserscheinung bei der Bildung des Chlorbleies.

Eine merkwürdige, höchst interessante und dabei ganz analoge Krystallisationserscheinung wie bei der Bildung des sogenannten Glaub er'schen Eisenbaumes, auf welche ich vor mehreren Jahren die Aufmerksamkeit der Chemiker lenkte, gewahrt man unter gewissen Umständen bei der Bildung des Chlorbleies. Löst man nämlich in der Wärme genau 1 Gewichtstheil kry-1 stallisirtes salpetersaures Bleioxyd in 4 Gewichtstheilen destillirten Wassers auf und bringt die erkaltete Salzlösung in einen mit einem flachen oder noch besser vertieften Boden versehenen Glascylinder von ungefähr 3 Zoll Weite und 4 Zoll Höhe und wirst dann ein recht festes compactes Stück gewöhnlichen sublimirten Salmiaks von der Grösse eines halben Quadratzolles in jene Salzlösung, so sieht man auf der Stelle von dem Salmiak aus kleine Luftbläschen und mit diesen zugleich eine grosse Anzahl dünner weinger Atreisen durch die Flüssigkeit hindurch in die Höhe steige sissen Streisen (mechanisch emporgeriesene Chlorbiei, nehmen von Minute su Minute

an Consistenz sowohl wie an Höhe und Mannigfaltigkeit der Form so zu, dass sie schon nach Verlauf von etwa 1/4 Stunde zu der bedeutenden Höhe von nicht selten 3 bis 4 Zoll emporgeschossen und dann die frappanteste Aehnlichkeit von kleinen Bäumchen mit den mannigfaltigsten Verästelungen zeigen, Diese Bäumchen haben eine solche Festigkeit, dass man sie bei behutsamer Entfernung der Salzlösung, worin sie entstanden, in fester Gestalt erhalten kann. Bekanntlich sieht man das Chlorblei beim Vermischen einer Bleisalzlösung mit einer Salmiaksolution stets nur in Gestalt eines feinen weissen Pulvers auftreten, während bei genauer Befolgung des hier angegebenen Verfahrens derselbe Körper in festen, ziemlich regelmässig geformten Gestalten austritt. Diese in der That ungemein überraschende und interessante Erscheinung dürfte einfach folgendermassen zu erklären sein. In den Zwischenräumen des festen sublimirten Salmiaks sind Luftbläschen enthalten; wirst man nun einen solchen festen Krystali in jene Salzlösung, so bildet sich anfänglich nur auf der Oberfläche dieses Krystalles eine dünne Haut von Chlorblei, diese wird nach und nach durch den Druck der Flüssigkeitssäule durchbrochen, die Lustbläschen im Salmiak werden verdrängt, reissen bei ihrem Entweichen Salmiakpartikelchen mechanisch mit in die Höbe, diese lösen sich auf, werden in demselben Momente zersetzt, und so den aufwärts sich bewegenden Lustbläschen folgend, häust sich ein Partikelchen Chlorblei auf das andere und biidet endlich eine ziemlich fest zusammenhängende Vegetation. Da das ganze Phänomen eben belehrend als unterhaltend ist und dabei schon innerhalb weni-\*ger Minuten hervorgerufen werden kann, so wollte ich hier auf dasselbe als anzustellenden Collegienversuch aufmerksam machen nicht unterlassen.

#### XXXIII.

Ueber die neuen Melalle, Lanthan und Didym, welche mit dem Cer, und über Erbium und Terbium, welche mit der Yttererde vor-kommen.

Von

C. G. MOSANDER.

(The Lond., Edinb. and Dubl. phil. Mag. October 1843. p. 241.)

Obwohl ich in Folge der unvollkommenen Natur der durch meine Untersuchungen über Cer und Lanthan erhaltenen Resultate nicht die Absicht hatte, bei gegenwärtiger Gelegenheit darüber zu sprechen, so schien mir doch, nachdem ich die interessanten Mittheilungen von Professor Scheerer vernemmen hatte, dass es nützlich sein könnte, einige bei meinen Arbeiten erhaltenen besonderen Resultate allgemeiner bekannt zu machen, besonders auch darum, weil der Vortheil daraus entspringen kann, dass andere Chemiker, nachdem sie mit dem, was ich darlegen will, bekannt geworden sind, vielleicht die kostbare Zeit ersparen können, die sie sonst vergebens darauf verwenden könnten.

Als ich vor sechzehn Jahren einige Versuche über das Cer anstellte, so kamen mehrere Umstände vor, welche mich zu der Annahme leiteten, dass das Ceroxyd von einem andern Oxyde begleitet sei, welches mir jedoch nicht gelang abzuscheiden, und der Mangel an Materialien hinderte mich, die Untersuchung weiter fortzusetzen. Als ich mir vor einigen Jahren eine Menge von Cerit und Cerin verschafft hatte, bereitete ich daraus das Doppelsalz von schwefelsaurem Ceroxyd mk schweselsaurem Kali, das mit einer Auflösung von schweselsaurem Kali so lange gewaschen wurde, bis die durchgebende Flüssigkeit mit Aetzammoniak oder kohlensaurem Natron keine Spur von einem Niederschlage gab. Ich glaubte, dass ich auf diese Weise ein reines, von allen fremdartigen Substanzen freies Salz erhalten könnte. Das Doppelsalz wurde nachher auf nassem Wege durch kohlensaures Natron zersetzt und aus dem auf diese Weise erhaltenen Ceroxydul alle Praparate gemacht, die jetzt erwähnt werden sollen.

Nach einer langen Untersuchung der verschiedenen Salze des Ceroxyduls gelang es mir nicht, ein Salz zu entdecken, welches hauptsächlich aus dem angenommenen neuen Oxyde bestand, dessen Gegenwart jedoch bei den Versuchen immer wahrscheinlicher schien. Da bekanntlich das Cer zwei Oxyde giebt, so hielt ich es für wahrscheinlich, dass, wenn man Ceroxydulhydrat, mit Wasser gemischt, der Wirkung des Chlors aussetzte, sich Ceroxyd bilden würde, während das mehr elektropositive Metalloxyd sich wahrscheinlich in der Flüssigkeit auflöste. Und auf diese Weise gelang es mir zu meiner Zufriedenheit. Als das Chlor in die Flüssigkeit trat, so änderte sich beld das Aussehen des Ceroxydhydrats, das Volumen verminderte sich, und ein schweres, glänzendes, gelbes oder vielmehr orangegelbes Pulver fiel nieder. Wird, wenn das Chlor keine Veränderung mehr hervorzubringen scheint, die Flüssigkeit filtrirt, so erhält man eine farblose Auflösung, welche einen starken Geruch nach unterchloriger Säure besitzt, aus der beim Zusetzen von Kalihydrat im Ueberschusse sich ein Niederschlag bildet, welcher, auf dem Filter gesammelt, weiss oder fast violett ist. Dieser Niederschlag fängt aber bald an, belm Zutritt der Lust gelb zu werden. Wird der Niederschlag wieder mit Wasser gemischt und Chlor hineingeleitet, so löst sich der grössere Theil auf, während sich eine neue Portion des gelben Oxyds bildet und unaufgelöst bleibt. Die filtrirte Lösung bildet mit Actzkali wieder einen Niederschlag, welcher wie zuvor mit Chlor behandelt wird, und dieses wiederholt man füns- oder sechamal, worauf endlich Kalihydrat aus der Auflösung ein Oxyd fällt, das beim Aussetzen an die Luft durchaus nicht gelb wird, und das, in Wasser suspendirt, sich beim Hineinleiten von Chlor völlig auflöst, ohne eine Spur von ungelöstem ' gelbem Oxyde zurückzulassen. Dieses Oxyd, welches sich weder durch die Luft noch durch Chlor höher oxydirt, war es, welchem ich den Namen Lanthan gab, nach dessen Darstellung ich bei näherer Bekanntschaft mit seinen Eigenschaften eine Die starken einfachere Methode seiner Darstellung anwandte. basischen Eigenschaften des neuen Oxyds boten ein leichtes Mittel dar, es von dem Ceroxyd abzuscheiden, durch Behandlung des rothbraunen Oxyds, welches man durch Erhitme des sogenannten salpetersauren Ceroxyduls erhält, mit-di

75 bis 100 Theile Wasser verdünnter Salpetersäufe. Eine bis zu diesem Grade verdünnte Säure lässt den grössern Theil des rothbraunen Oxyds unaufgelöst, und aus der so erhaltenen Auflösung erhielt ich das Lanthanoxyd, dessen ich mich bei meinen Versuchen im Jahre 1839 bediente. Einige von mir erhaltene Resultate wurden unglücklicher Weise dem Publicum bekannt. Wenn wir das Oxyd eines bisher unbekannten Körpers finden, so ist im Allgemeinen nichts leichter, als die Bestimmung der Mengen des Körpers, und ich hoffte daher, in einer sehr kurzen Zeit eine vollständige Nachricht von meinen Versuchen geben zu können. Ich hatte mich aber hierin sehr geirrt. Das, was zuerst der chemischen Untersuchung einigen Werth verleiht, ist die Gewissheit, dass der untersuchte Gegenstand rein, d. h. frei von fremdartigen Substanzen ist. Ich war noch nicht in den Details meiner Untersuchung sehr fortgerückt, als es sich ergab, dass, was ich zuerst für reines Lanthanoxyd hielt, in der That ein Gemenge von dem neuen Oxyde mit einer Anzahl anderer Substanzen war, so dass es mir bei meinen Versuchen gelang, nicht weniger als sieben verschiedene Substanzen nach einander abzuscheiden. Die erste war, zu meinem grossen Krstaunen, Kalk in nicht beträchtlicher Menge, und ich fand, dass schweselsaurer Kalk und schweselsaures Kali ein nicht sehr lösliches Doppelsalz bilden. Nachher wurden die folgenden Oxyde allmählig abgeschieden durch Anwendung verschiedener Mittel, namentlich Eisenoxyd in grosser Menge, Kupfer-, Zinn-, Nickel-, Ceroxyd und ein Körper, der einige Aehnlichkeit mit Uran u.s. w. Aber selbst das nach Abscheidung aller dieser Substanzen zurückbleibende Oxyd liess mich in fast derselben Lage, in der ich mich im Anfange meiner Untersuchungen befand, so dass, ob ich gleich am Ende des Jahres 1839 bereits glücklich genug gewesen war, ziemlich reines Lanthanoxyd zu erhalten, ich erst bis zum Anfange des folgenden Jahres im Stande war, mit einiger Leichtigkeit eine grössere Menge davon zu erhalten. Aber ungeachtet aller meiner Anstrengungen ist es mir noch nicht gelungen, mit einigem Grade von analytischer Genauigkeit eine Methode zur Abscheidung des Lanthans von Cer u. s. w. zu entdeckes.

Das Lanthanoxyd besitzt bei dem Grade von Reinheit, in dem ich es bis jetzt habe erhalten können, folgende Eigenschaften: Es hat eine helle Lachsfarbe oder fast weisse Farbe,

ist aber nicht im geringsten röthlich oder braun und behält in offenen oder verschlossenen Gefässen bei Rothglühhitze oder Weissglühen sein Aussehen unverändert bei. Die wenige Farbe scheint durch einen geringen Rückstand von einer fremdartigen Substanz zu entstehen. Das Oxyd ändert, wenn es auch kurz vorher bis zum Weissglühen erhitzt wurde, bald sein Aussehen im Wasser, wird schneeweise, voluminöser und verändert sich nach 24 Stunden in der gewöhnlichen Temperatur der Luft in ein leicht in Wasser auspendirtes Hydrat. Mit siedendem Wasser findet diese Veränderung sehr schnell statt und beginnt sogleich. Das eben erst erhitzte Oxyd sowohl als das Hydrat stellt auf feuchtem rothem Lakmuspapier die blaue Farbe wieder her. Lanthanoxyd wird von selbst sehr verdünnten Süuren leicht aufgelöst. Salze, die sich durch die Verbindung des Lanthanexyds mit farblosen Säuren bilden, sind ganz farblos, eben sowohl wie die concentristesten Auflösungen derselben. Die Lanthansalze haben einen süssen, etwas adstringfrenden Geschmack und die Auflösung derselben kann durch Zusetzen von schwefelsaurem Kali in hinreichender Menge vollständig gefällt werden, weil das aus schwefelsaurem Lanthanoxyd und schwefelsaurem Kali bestehende Doppelsalz in einer mit schweselsaurem Kali gesättigten Auflösung ganz unlöslich ist. Das Atomgewicht des Lanthans hat, wie es sich bisher in den meisten Fällen ergeben hat, um 680 herum geschwankt. Diese Zahl besitzt jedoch keinen wissenschaftlichen Werth, so lange man, wie ich bereits bemerkt habe, noch kein völlig reines Oxyd erbalten hat.

Von den gebildeten Salzen will ich blos einige der am meisten charakteristischen kürzlich beschreiben. Schweselsaures Lanthanoxyd krystallisirt in kleinen sechsseitigen, durch sechsseitige Pyramiden begrenzten Prismen, welche drei Atome Krystallwasser enthalten. Dieses Salz hat dieselbe Eigenthümlichkeit wie die schweselsauren Salze von Yttererde, Thonerde und anderen Oxyden derselben Classe, dass sie nämlich im warmen Wasser weit weniger löslich als im hat 73,4° F. ersordert ein Theil des wasserstell Lanthanoxyds 42½ Theile Wasser zur Aldendem Wasser ersordert aber ein Theil des wasserstell geschreiben.

Die Krystalle lösen sich sehr lang

Salz löst sich aber sogleich auf. Das wasserfreie Salz entwickelt beim Erhitzen mit ein wenig kaltem Wasser viel Hitze, und das Salz bildet alsdann eine krystallinische Kruste, welche sich nachher sehr langsam auflöst. Wird gepulvertes schwefelsaures Lanthanoxyd in Wasser geworfen, dessen Temperatur 35,6° oder 37,4° F. beträgt, und immerfort umgerührt, jedoch mit der Vorsicht, dass die Flüssigkeit, welche ausserdem von aussen abgekühlt wird, niemals eine höhere Temperatur als 55,4° F. erreicht, so kann ein Theil von schwefelsaurem Lanthanoxyd sich in weniger als sechs Theilen Wasser auflösen und die Auflösung kann wochenlang in verschlossenen Gefässen und innerhalb der angegebenen Schranken der Temperatur unverändert erhalten werden. Wird aber die Flüssigkeit allmählig erhitzt, alsdann setzt sich, ehe die Temperatur 86° F. erreicht hat, eine Anzahl von krystallinischen Gruppen ab, welche aus kleinen, von einem gemeinschaftlichen Mittelpuncte ausgehenden Nadeln bestehen, und hat diese Krystallisation einmal begonnen, so kann ihr auch nicht Kinhalt gethan werden, wie schnell man auch die Flüssigkeit abkühlen möge. Mit Rücksicht auf die Anzahl und Form der abgesetzten Gruppen verändert sich die ursprünglich klare Flüssigkeit in einigen Minuten in einen dünnen Brei. Wenn, während sich das Salz auf die angegebene Art auflöst, ein Theil der Flüssigkeit durch die bei der Verbindung des Salzes mit Wasser sich entwickelnde Wärme eine höhere Temperatur erreicht, so beginnt die Krystallisation eines Theiles des Salzes sogleich, und nachdem sie begonnen hat, dauert das Phänomen bei einem so niedrigen Wärmegrade wie 55,4° bis 57,2° F. und bei noch geringerem fort, bis die Auflösung blos 2/87 ihres Gewichtes an wasserfreiem Salze enthält. Das auf diese Weise abgesetzte Salz enthält dieselbe Menge von Wasser wie das, welches sich während des Abdampfens bildet, sowohl unter 55,4° F. als bei 212° F. Wird schwefelsaures Lanthanoxyd eine Stunde lang beim Weissglüben erhalten, so verliert es die Hälste seiner Schwefelsäure, und das sich bildende basische Salz ist in Wasser unlöslich.

Salpetersaures Lanthanoxyd ist ein in Wasser oder Alkohol leicht lösliches Salz und krystallisirt aus einer Auflösung von der Consistenz eines dünnen Sirups in grossen prismatischen

Krystallen, welche an seuchter Lust schnell zersliessen. Wird die Auflösung bei einer Wärme von 86° F. und darüber abgedampft, so erhält man eine undurchsichtige milchweisse Masse. Wird das Salz vorsichtig erhitzt, so dass alles Wasser ausgetrieben wird, alsdann aber mit Sorgfalt bei einer höhern Temperatur, so kann das wasserfreie Salz geschmolzen werden, ohne sich zu zersetzen, und hat nach dem Abkühlen Aehnlichkeit mit einem farblosen Glase. Aber bei dem geringsten Mangel an Aufmerksamkeit hinsichtlich der Temperatur wird ein Theil der Salpetersäure ausgetrieben, und die geschmolzene Masse ist ein Gemenge von neutralem und basischem Salze, welches zu einer schneeweissen undurchsichtigen Masse gesteht, die sogleich nach dem Uebergange in den festen Zustand die merkwürdige Eigenschaft hat, in ein voluminöses weisses Pulver zu zerfallen, und zwar mit einer solchen, von einer Art geringer Detonation begleiteten Hestigkeit, dass Theile davon mehrere Zolle weit geschleudert werden.

Das Lanthanoxyd hat ein eigenthümliches Streben, basische Salze zu bilden, und diese blos werden mit Aetzammoniak gefällt, mag auch letzteres in dem möglichst grössten Ueberschusse zugesetzt werden, wobei es auch vorkommt, dass die Verbindung mit einigen organischen Säuren, wie z. B. Weinsäure, sich in einem Ueberschusse von Ammoniak auflöst. Mehrere von den basischen Salzen, z. B. das basische salpetersaure Lanthanexyd und das basische Lanthanchlorid, werden an der Eigenschaft erkannt, dass sie auf einem Filter nicht mit Wasser gewaschen werden können, welches mit einer milchigen Farbe durchläuft, bis kein Theil des Niederschlages auf dem Filter zurückbleibt, und wenn die Flüssigkeit mit dem erhaltenen Niederschlage gekocht wird, läuft das Ganze sogleich durch das Filter. Lässt man den Niederschlag einige Tage feucht auf dem Filter, so verändert er sich in ein neutrales Salz, welches sich in Wasser auflöst, und in kohlensaures Lanthanoxyd, welches auf dem Filter zurückbleibt.

Hinsichtlich des Cers sind meine Unter Resultaten nach eben so unvollkommen wie than. Ich will indessen einige Thatsachen für jetzt interessant sind.

Das nach dem Ausziehen des Lanthanoxyds mit verdünnter Salpetersäure zurückbleibende Pulver ist ein Gemenge von Ceroxyd mit Lanthanoxyd, in Verbindung mit allen oben angegobenen begleitenden Substanzen. Ich bin nicht im Stande gewesen, eine gute Methode aufzufinden, um reines Ceroxyd su erhalten. Die Salze des Ceroxyduls sind wie die des Lanthanoxyds völlig farblos, und durch schwefelsaures Kali wird das Ceroxydul völlig aus der Auflösung gefällt. Wird durch Aetzammoniak gefälltes Ceroxydulhydrat auf einem Filter gesammelt, so wird es sogleich gelb, und nachdem die Oxydation so sehr als möglich auf diese Weise an der Luft vergeschritten ist, bleiben nach dem Trocknen undurchsichtige hellgelbe Klumpen zurück, die Wasser enthalten. Wird dieses durch Hitze ausgetrieben, so bleibt das sogenannte Ceroxyd zurück, welches nicht die geringste Spur von brauner Farbe hat, aber nach oinem einstündigen Erhitzen in der Weissglühbitze einen Stich in's Rothe hat. Hat das auf die angegebene Weise gebildete Ceroxyd einen Stich in's Braune, oder wird es nach dem Trocknen oder Erhitzen dunkel, so rübrt diess von fremdartigen Substanzen her. Dieses gelbe Oxyd enthält jedoch immer Ceroxydul, und es ist mir nicht gelungen, Ceroxyd frei von Ceroxydul zu erhalten. Das glänzende gelbe Oxyd, welches sich bildet. wenn Ceroxydulhydrat entweder allein, oder gemengt mit Lanthanoxyd u. s. w. der Einwirkung des Chlors ausgesetzt wird, enthält nicht allein Chlor, sondern selbst Ceroxydul. Beim Erhitzen des salpetersauren Ceroxyduls erhält man ein hellgelbes Pulver, aus dem mit Salpetersäure viel Ceroxydulsalz ausgezogen werden kann, und wird diese Auflösung wieder abgedampft und die getrocknete Masse erhitzt, so erhält man wieder Ceroxydulsalz, und diess dauert selbst nach fünfmaliger Wiederholung der Operation fort. Was ich Ceroxyd nenne, ist daher in der That eine Verbindung von Ceroxyd mit Ceroxydul. Das geglühte Ceroxyd wird von siedender concentrirter Salzsäure kaum, noch weniger von anderen schwächeren Säuren angegriffen. Dagegen löst sich das Hydrat leicht in Salzsäure unter Entwickelung von Chlor auf, aber selbst nach langem Sieden behält die Auflösung eine gelbe Farbe bei. Kaum eine Spur von Ceroxydhydrat löst sich in schwächeren verdünnten Säuren auf, es nimmt aber eine dunkelgelbere Farbe an und verbindet sich

mit einem Theile der angewandten Säure. In den Auflösungen der kohlensauren Alkalien, besonders in kohlensaurem Ammoniak, löst sich das Ceroxydhydrat in grosser Menge auf und die Auflösung nimmt eine glänzende gelbe Farbe an. Ceroxyd wird in bis zum Sieden erhitzten Auslösungen sogleich durch Oxalsaure zu Ceroxydul reducirt, während sich Kohlensäure entwickelt. Vermittelst warmer concentrirter Schweselsture wird das geglühte Ceroxyd sogleich löslich gemacht, in Folge der Verbindung mit der Säure. Neutrales schwefelsaures Ceroxyd ist in trecknem Zustande schön gelb, wird durch Erbitzen orangegelb, bei einer höhern Temperatur fast zinnoberreth, aber nach dem Abkühlen kehrt die gelbe Farbe zurück. Das Salz ist in einer geringen Menge von Wasser löslich; wird aber die Anslösung bis zum Sieden erhitzt, so setzt sich der grössere Theil des Salzes in Gestalt einer zähen, weichen, halbdurchsichtigen und sehr klebrigen Masse ab. Wird die concentrirte Lösung, welche rothgelb ist, verdünnt, so wird sie heligelber, fängt aber sogleich an, sich zu trüben, wobei sie ein schwefelgelbes Pulver absetzt, das ein basisches Salz ist, welches 2500 Theile Wasser zu seiner Auflösung bedarf. Mit schweselsaurem Kali giebt schweselsaures Ceroxyd ein schönes gelbes Salz, welches in einer gesättigten Auflösung von schwefelsaurem Kali ganz unlöslich ist, aber das Doppolsalz kann sich in Wasser nicht auflösen, ohne zersetzt zu werden und chae dass ein basisches Salz niederfällt. Ungeachtet das Ceroxyd in verdünnten Säuren fast unlöslich ist, so muss erinnert werden, dass es bei innigem Mischen mit anderen leichtlöslichen Oxyden sich leicht auflöst. Schweselcerium besitzt eine dunkle rethbraune Farbe.

Das von mir zuerst erhaltene Lanthanoxyd besass eine braune Farbe, nachdem es aber bis zum Weissglühen erhitzt wurde, nahm es eine schmuzig-weisse Farbe an. Durch Erhitzen in Wasserstoff verlor es auch seine braune Farbe, obwehl ein kaum bemerkbarer Gewichtsverlust dadurch entstand. Beim Erhitzen in der Luft kehrte die braune Farbe zurück.

Dieser Umstand, verbunden mit mehreren anderen Erscheinungen, welche sich bei der Untersuchung der Eigenschaften des Lanthanoxyds zeigten, liess mich vermuthen, dass das erhaltene Lanthanoxyd noch von einigen unbekannten Oxyden

begleitet sei, und im Anfange des Jahres 1840 gelang es mir, das Lanthan von der Substanz, welche die braune Farbe veranlasst, zu befreien. Das Radical dieses neuen Oxyds nannte ich Didymium (von dem griechischen Worte δίδυμος, dessen Plural δίδυμοι Zwillinge bedeutet), weil es in Verbindung mit dem Lanthanoxyde entdeckt wurde. Es ist das Didymoxyd, welches den Lanthausalzen, so wie den Cersalzen, die diesen Salzen beigelegte Amethystfarbe giebt und welches den Oxyden derselben Metalle beim Erhitzen bis zum Rothglühen bei Lustzutritt die braune Farbe ertheilt. Ungeachtet aller möglichen Sorgfalt ist es mir noch nicht gelungen, das Oxyd in reinem Zustande zu erhalten, und ich bin blos so weit gekommen, mich zu überzeugen, dass eine constante Verbindung mit Schwefelsäure durch verschiedene Mittei gebildet werden kann; es lässt sich aber aus der Menge des Krystallwassers und aus anderen Umständen der Schluss ziehen, dass das Salz in der That ein Doppelsalz ist, obwohl ich jetzt noch nicht sagen kann, ob das andere begleitende Oxyd Lanthanoxyd oder ein anderes Oxyd ist. Das, welches ich jetzt in der Kürze als Didymoxyd beschreibe, ist die Basis in Verbindung mit Schwefelsäure in diesem Salze, dessen Eigenschaften sowohl als Bereitungsverfahren ich jetzt mittheilen will. Das schweselsaure Bidymoxyd, welches auf verschiedene Weise bereitet wird, ist weit löslicher in Wasser als das schwefelsaure Lanthanoxyd. stand bewog mich zu versuchen, ob bei der Behandlung des Gemenges der wasserfreien Salze in grossem Ueberschusse mit Wasser in geringer Menge Auflösungen erhalten werden könnten, die nach der Ordnung, in der sie bereitet worden waren, reicher an Salzen und besonders an schwefelsaurem Didymoxyde wären, während dagegen der unaufgelöste Rückstand reines schweselsaures Lanthanoxyd sein sollte. Nachdem ich aber fünf gesättigte Auflösungen nach einander untersucht hatte. , welche ich aus demselben Gemenge der wasserfreien Salze erhalten hatte, so fand sich, dass ein Theil des wasserfreien Salzes bei dem ersten Versuche sich in 7,64 Theilen Wasser, bei dem zweiten Versuche in 8,48 Theilen, bei dem dritten in 7,8 Theilen, bei dem vierten in fünf Theilen und bei dem sechsten Versuche in 7,44 Theilen Wasser aufgelöst hatts merkwürdigen Mengen von aufgelöstem Salze eshill

Während der verschiedenen Temperaturgrade, welche zufällig bei der Wärmeentwickelung entstehen, die stattsindet, wenn durch Zusetzen von Wasser zu dem wasserfreien Salze dieses Krystallwasser aufnimmt, hatten sich Salze gebildet, die ungleiche Mengen von Krystallwasser enthalten und eine ungleiche Lösbesitzen, und um die Richtigkeit dieser Annahme bestätigen, bereitete ich nachher die Auflösung der Art, wie ich sie bei Beschreibung schwefelsauren Lanthanoxyds bereits angegeben habe, dessen verschiedene Löslichkeit bei verschiedenen Wärmegraden sich auf diese Weise zu erkennen gab. Wenn daher die gemengten Salze bei einer Temperatur, welche 48° F. nicht überstieg, in sechs Theilen Wasser sich auflösten und die auf diese Weise erhaltene Auflösung nachher bis zu 104° F. erhitzt wurde, so setzte sich eine Menge von hellamethystfarbigem Lanthausalze ab, welches, bei Wiederholung derselben Behandlung, nach sehn bis funfzehn Operationen farblos und fast rein wird. Die von dem Lanthansalze abgeschiedene amethystfarbige Lösung wird bis zur Trockne abgedampft und das Salz wird von Wasser befreit. Es wird wieder auf die vorher erwähnte Art aufgelöst, aber die Auflösung wird jetzt bis zu 192° F. eshitzt und, wenn sich kein Salz mehr absetzt, filtrirt. Die jetzt rothe Lösung wird mit einer gleichen Gewichtsmenge Wasser verdünnt, mit einer Portion Schwefelsäure angesäuert und an einem warmen Orte abgedampft. Es bilden sich jetzt mehrere Arten von Krystallen, von denen viele einen grössern Umfang annehmen und zu Boden fallen. Wenn blos ein Sechstel der gewöhnlich gelben Flüssigkeit zurückbleibt, so wird sie abgegossen, die auf dem Boden liegende Salzkruste wird abgeschieden, und die gesammelten Krystalle werden in siedendem Wasser geschüttelt, welches plötzlich abgegossen wird, wenn eine Anzabi von kleinen prismatischen Krystallen dieselben begleiten. Die zurückbleibenden grossen rothen Krystalle werden wieder in Wasser aufgelöst, die Auflösung wird mit Schweselsäure angesäuert, auf die vorher angegebene Weise abgedampst . und die grossen rothen Krystalle abgesondert, wobei sich hei naberer Untersuchung ergiebt, dass sie ein Gemenge wish i Aiston. Bilden. Die eine, welche zich in der Form gradientischer Prismen seigt, wird heraus-

genommen, und die zurückbleibenden grossen rothen Krystalle mit vielen Flächen, die nach Wallmark's Messung dem triklinometrischen System angehören, bilden das Salz, welches ich schweselsaures Didymoxyd nenne. Aus einer Auslösung eines Didymsalzes fällt Didymoxydhydrat mit Kalibydrat im Ueberschusse nieder und wird auf einem Filter gesammelt. eine bläulich-violette Farbe, absorbirt beim Waschen aus der Lust Kohlensäure, und der Rückstand, meistentheils aus kohlensaurem Didymoxyd bestehend, ist nach dem Trocknen heliröthlich-vielett. Wird dieser bis zum Rothglüben erhitzt, so entweicht das Wasser und die Kohlensäure wird leicht ausgetrieben. Das auf diese Weise gebildete Oxyd wird in Gestakt von kleinen Klumpen erhalten, welche auf der Oberstäche duskelbraun, zuweilen im Bruche hellbraun sind, einen harzigen Glanz besitzen, zuweilen fast schwarz sind, mit der Farbe und dem Aussehen von dunklem Orthit. Zugleich werden andere Theilchen von allen den verschiedensten Farben erhalten, so dass sie zugleich eine Musterkarte von allen den verschiedensten Arten liefern, welche man von dem Orthit erhält, vom Hellrothbraun bis zur fast schwarzen Farbe. Das Pulver wird hellbraun. Wird dieses Oxyd bis zum Weiseglühen erhitzt, so nimmt es eine schmuzig-weisse Farbe an, die sich dem Graugrünen nähert. Didymoxyd ist eine schwächere Basis als Lanthanoxyd. Es bat keine alkalische Reaction und scheidt nach dem Erhitzen kein Wasser zu absorbiren. Es löst sich jedoch ziemlich leicht selbst in verdünnten Säuren auf, und das braune Oxyd unter Gasentwickelung. Es ist unlöslich in kohlensaurem Ammoniak. Seine Salze sind amethystroth, eben so wie die Lösungen des Salzes, welches mit Schwefelwasserstoff-Ammoniak keinen Niederschlag bildet, wofern nicht eine grosse Menge zugesetzt oder die Flüssigkeit erhitzt wird, worauf sich das Schwefelwasserstoffgas entwickelt und ein basisches Salz, das einen Stich in's Rothe hat, niederfällt. Wird das Oxyd in Phosphorsalz vor dem Löthrohre aufgelöst, so wird die Perle amethystfarbig mit einer starken Neigung zum Violetten, gerade wie bei einer Spur von Titansäure nach der Reduction.

Didymoxyd, auf einem Platinbleche mit kohlensaurem Natron erhitzt; schmilzt zu einer grauweissen Masse. Was die Didymsalze betrifft, so werde ich kärzlich die beschreiben, welche den ver-

her erwähnten Lanthausalzen und Cersalzen analog sind, und muss zugleich erwähnen, dass das basische Didymsalz, welches durch Aetzammoniak gefällt wird, ohne durch das Filter zu gehen, gewaschen werden kann.

Die Art sowohl, wie das schwefelsaure Didymoxyd erbalten wird, als sein Aussehen, sind bereits angegeben worden. Dieses Salz ist in Wasser leicht löslich bei der gewöhnlichen Temperatur der Luft, obgleich die Krystalle sich sehr langsam auflösen. Das wasserfreie Salz löst sich auf einmal auf, wenn man es vor dem Auflösen sich mit Krystallwasser verbinden Sollte diess auf so eine Weise geschehen, dass das wasserfreie Salz mit ein wenig Wasser überdeckt ist, so erhitzt sich die Masse, und es bildet sich eine harte Salzkruste, weiche gepulvert werden muss, ehe sie schnell aufgelöst werden kann. Bei der gewöhnlichen Temperatur der Luft erfordert ein Theil des wasserfreien schwefelsauren Didymoxyds fünf Theile Wasser zum Auflösen. Diese Auflösung beginnt bei 127,4° F. Krystalle abzusetzen, deren Anzahl zugleich mit der Temperatur zunimmt, so dass die gekochte Auflösung blos einen Theil wasserfreien Salzes auf 50,5 Theile Wasser enthält. Bei einer niedrigen Rothglühhitze entweicht eine unbeträchtliche Menge von Schweselsäure, aber das Salz verliert, wenn es eine Stunde der Weissglühhitze ausgesetzt wird, zwei Drittel von seiner Säure. Mit schwefelsaurem Kali giebt schwefelsaures Didymoxyd ein amethystfarbiges Doppelsalz, welches in einer gesättigten Lösung von schwefelsaurem Kali ganz unlöslich ist.

Salpetersaures Didymoxyd ist sehr löslich in Wasser, krystallisirt mit Schwierigkeit. Die Auflösung, zu einem dünnen
Sirupe abgedampft, hat eine schöne rothe Farbe, wolche, in
siner gewissen Richtung geseben, dem Blau nahe kommt. Wird
das Salz bis zur Trockne an einem warmen Orte abgedampft
stad bis zum Schmelzen erhitzt, was nicht bewirkt werden
kann, ohne dass eine grosse Portion Salpetersäure zersetzt
wird, so erhält man eine rothe Flüssigkeit, welche nach dem
Erkalten und Erstarren nicht wie das entsprechende Lanthanmals mit Heftigkeit zu Pulver zerfällt, sondern seine Form behält.

Ich darf bei dieser Gelegenheit nicht unerwähnt lassen, dass zu den vielen anderen Körpern, mit denen ich mich bei diesen Eintersuchungen beschäftigte, die Attererde auch gehört, und ich

# 288 Mosander, üb. Yttererde, Terbium u. Erbium.

habe gefunden, dass diese Erde, wenn frei von fremdartigen Substanzen, völlig farblos ist und völlig farblose Salze giebt. Dass die Amethystfarbe, welche die Salze im Allgemeisen zeigen, vom Didym herrührt, will ich jedoch nicht behaupten.

### Zusatz im Juli 1843.

Ueber Yttererde, Terbium und Erbium.

Von

C. G. MOSANDER.

(The Lond., Edinb. and Dubl. phil. Mag. October 1843. p. 251.)

Ich veröffentlichte vorigen Sommer eine kurze Notiz über die Yttererde, hinsichtlich deren folgende nachher entdeckte Thatsachen Aufmerksamkeit verdienen. Wenn ich bei der frühern Veranlassung behauptete, dass reine Yttererde sowohl, als die Balze dieser Basis mit einer farblosen Säure farblos sind, so zeigten meine Versuche blos, dass alie Yttererde, die ich mir zur Untersuchung verschaffen konnte, leicht in zwei Portiones sich trennen liess, von denen die eine eine stärkere und farblose Basis, die andere eine schwächere war, die, je nachdem sie frei von Yttererde war, in der Hitze eine intensivere gelbe Farbe annahm und mit Säuren Salze von röthlicher Farbe gab. Ich setzte meine Untersuchung den folgenden Herbst und Winter fort und wurde dadurch nicht allein in den Stand gesetzt, die Richtigkeit meiner früheren Beobachtungen zu bestätigen, sondern ich machte auch die unerwartete Entdeckung, dass, wie es der Fall mit dem Ceroxyd war, das, was die Chemiker bisher als Yttererde betrachtet hatten, nicht blos aus einem Oxyde besteht, sondern grösstentheils als ein Gemenge von wenigstens drei Oxyden betrachtet werden muss, von denen zwei neu und bisher unbekannt zu sein scheinen, während alle die grössere Anzahl ihrer chemischen Charaktere gemeinschaftlich besitzen, weswegen die Chemiker ihre wirklichen Verschiedenheiten so leicht übersehen haben.

Die Charaktere, welche diesen Oxyden eigenthümlich aind und sie von allen anderen unterscheiden, sind 1) dass sie, obwohl starke Basen, und zwar alle stätkere als die Beryllerde, unlönlich in Wasser und den ätzenden Alkalien, anderenseits



ther, selbst nachdem sie einer starken Hitze ausgesetzt worden waren, in einer siedenden Auflösung von kohlensaurem Natron löslich sind, obgleich nach einigen Tagen der grössere Theil sich aus seiner Auffösung als Doppelsalz ausscheidet; 3) dass sie, mit Kohlensäure verbunden, in einer kalten Lösung von kohlensaurem Ammoniak sehr löslich sind, und dass, wenn eine solche Lösung mit ihnen gesättigt wird, ein Doppelsalz von kohlensaurem Ammoniak und den oben erwähnten kohlensauren Salzen sogieich sich abzuscheiden beginnt, und zwar in einer solchen Menge, dass nach einigen Stunden sehr wenig Oxyd auf gelöst zurückbleibt. Hieraus lassen sich die Beobachtungen mehrerer Chemiker erklären, dass die Yttererde, wie sie sich wusdrücken, sich zuweilen reichlich, zuweilen kaum in kohlensaurem Ammoniak auflöst, ferner, dass die Salze dieser Oxyde cinen süssen Geschmack haben, und dass die schwefelsauren Salze sich mit grösserer Schwierigkeit in warmem als in kaltem Wasser auflösen, ohne dass daraus folgt, dass sie mit schweselsaurem Kall Doppelsalze bilden, die in einer gesättigten Auflösung des letztern unlöslich sind.

Wird der Name Yttererde der stärksten dieser Basen vorbehalten, und nennt man die, welche der Reihe nach zunäch' kemmt, Terbiumoxyd, während die schwächste den Namen Erbiumexyd erhält, so finden wir folgende die drei Substanzen unterscheidenden charakteristischen Unterschiede: Die salpetersaure Yttererde ist äusserst zersliesslich, so sehr, dass, wenn eine geringe Portion einer Auflösung dieses Salzes wochenlang an einem warmen Orto gelassen wird, das gebildete Salz inscht frei von Feuchtigkeit ist. Die Auflösung des salpetersauren Terbiumoxyds, welche eine blassrothe Farbe besitzt, verdampft bald, indem sie eine strablige krystallinische Masse zurücklässt, die sich an der Luft nicht verändert, sie müsste dean sehr feucht sein. Die Krystalle von schwefelsaurer Yttererde sind farblos und bleiben wochenlang an der Luft bei einer von 86° F. bis 158° F. wechselnden Temperatur hell und durchsichtig, während eine Auflösung von schwefelsaurem Terbiumexyd beim Abdampfen bei einer niedrigen Temperatur ein Salz giebt, welches sogielch zu einem weissen Pulver efflorescirt, Terblumoxyd, dessen Salze eine röthliche Farbe besitzen, scheint mi reinen Zustande frei von Farbe zu sein, wie die Yttererde.

# 290 Mosander, üb. Yttererde, Terbium u. Erbium.

Das Erbiumoxyd unterscheidet sich von den beiden ersteren dadurch, dass es eine dunkelorangegelbe Farbe beim Erhitzen unter Luftzutritt annimmt, welcher Farbe es mit einem unbedeutenden Gewichtsverluste durch Erhitzen in Wasserstoffgas wieder beraubt wird, und der Anwesenheit von Erbiumoxyd verdankt die Yttererde ihre gelbe Farbe, wenn sie so bereitet wird, wie bisher angegeben wurde. Es ist wahrscheinlicher, dass in allen den Fällen, wo man glaubte, eine farblose Yttererde erhalten zu haben, die vermeintliche Yttererde meistentheils aus Beryllerde bestanden hat, wenigstens ehe es bekannt war, wie die letzte Erde völlig abzuscheiden sei.

Das schwefelsaure und salpetersaure Erbiumoxyd sind beide farblos, obwohl die Auflösung des Oxyds in Säuren zuweiles gelb ist und das schwefelsaure Salz nicht efflorescirt.

Diese und eine Menge nicht so merkwürdiger Unterschiede zwischen den drei Oxyden scheinen es mir ausser allen Zweifel zu setzen, dass, was wir bisher als Yttererde erhalten und beschrieben haben, nichts mehr oder weniger als ein Gemenge von diesen drei Basen ist, wenigstens ist diess mit der aus den Gadolinit, Cerin, Cerit und Orthit bereiteten Yttererde der Fall. Da ich aber noch nicht so glücklich gewesen bin, eine einigermaassen leichte oder zuverlässige Methode zu entdecken, un das eine oder andere Oxyd chemisch rein zu erhalten, so werde ich mich für jetzt auf diese kurze Angabe der Thatsachen beschränken.

Ich will jetzt zwei leichte Verfahrungsarten bekannt machen, durch welche Chemiker die Richtigkeit der obigen Angaben beweisen können. Wenn Aetzammoniak in geringer Menge auf einmal einer Auflösung von gewöhnlicher Yttererde in Salzsäure zugesetzt wird und der auf jeden Zusatz erfolgende Niederschlag besonders gewaschen und getrocknet wird, so erhalten wir basische Salze, von denen die zuletzt niedergefallenen farbios sind und blos Yttererde enthalten. Wenn wir in umgekehrter Ordnung von diesen letzten zurückgehen, so finden wir, dass die Niederschläge fast durchsichtig und röthlich werden, dass sie mehr und mehr Terbiumoxyd enthalten, während die ersten Niederschläge die grösste Menge von Erbiumoxyd, gemengt mit Terbiumoxyd und Yttererde, enthalten. Wens eine Auflösung von gewöhnlicher Yttererde in Salpeterniere

٠ . .

auf dieselbe Weise behandelt wird und die verschiedenen Niederschläge besonders erhitzt werden, so giebt der erste Niederschlag ein dunkelgelbes Oxyd, und die Farbe eines jeden der folgenden ist immer bleicher, bis endlich ein weisses Oxyd erhalten wird, welches hauptsächlich aus Yttererde nebst einer unbedeutenden Menge von Terbiumoxyd besteht. Bei diesen Versuchen ist es von Wichtigkeit, dass die Yttererde frei von Kisen, Uran v. s. w. ist, was beträchtliche Schwierigkeiten hat. Es ist daher besser, zuerst mit einer schwachen Auflösung von Schwefelwasserstoff-Ammoniak zu fällen, und wenn der Niederschlag nicht mehr einen Stich in's Bläulichgrüne hat, alsdann, wie oben angegeben ist, das Aetzammoniak anzuwenden. Ein noch besseres Verfahren im Allgemeinen ist es, wenn man zu einer Auflösung von Yttererde eine Portion freier Sänre zusetzt und sie dann in eine Auflösung von zweifach-oxalsaurem Kali tropfenweise bringt, wohei man beständig umrührt. sich der Niederschlag nicht mehr wieder auflöst. bildet sich in einigen Stunden ein Niederschlag, welcher abgeschieden werden muss, und die zurückbleibende Lösung wird, wie oben angegeben ist, behandeit, und zwar so lange sich ein Niederschlag bildet. Wird alsdann die zurückbleibende Flüssigkeit mit einem Alkali neutralisirt, so erhält man eine geringe Menge von fast reiner oxalsaurer Yttererde. Die von den Niederschlägen zuerst erhaltenen sind im höchsten Grade krystallinisch und fallen schnell nieder, während der letzte, welcher pulveriger ist, langsam niederfällt. Die ersteren enthalten das meiste Erbiumoxyd, gemengt mit Terbiumoxyd und Yttererde, die nächsten enthalten weniger Erbiumoxyd, mehr Terbiumoxyd und Yttererde, während die letzteren immer mehr Yttererde, gemengt mit Terbiumoxyd, enthalten. Die ersten Niederschläge sind immer röthlich und die letzten farblos. Wenn eine Mongung von oxalsauren Salzen dieser Basen mit einer sehr verdennten Saure behandelt wird, so erhalten wir zuerst ein meistens Yttererde enthaltendes Salz, dann eins, das reicher an Terbiumoxyd ist, und der Rückstand enthält hauptsächlich Erbiumoxyd. ist mir sogar einmal gelungen, ein Doppelsalz von schwefelsaurem Kali mit schwefelsaurem Erbiumoxyd (welches sich mit Schwierigkeit in einer gesättigten Auflösung von schwefelsaurem Kali auflöst) dadurch zu erhalten, dass ich eine etwas concen-

# Zeise, üb. ein Product der Einwirkung

trirte Lösung von salpetersaurem Terbiumoxyd und Erbiumoxyd mit einem Ueberschusse von schwefelsaurem Kali behandelte.

Dass ich viel Zeit und Mühe darauf verwandt habe, auch nur zu den bis jetzt erhaltenen Resultaten zu gelangen, erhellt aus dem Wenigen, was ich habe bekannt machen können, besonders wenn man erwägt, dass 1 oder 2 Gran Yttererde oft in fast 100 Niederschläge zertheilt worden sind, von denen ein jeder einzeln untersucht wurde. Ich lebe aber in der Hoffnung, dass die bereits erhaltene Kenntniss mich bald in den Stand setzen wird, einen vollständigeren Bericht von meiner Untersuchung zu geben.

## XXXIII,

Ueber ein Product der Einwirkung des Chlors auf Ammonium - Sulfocyanhydrat.

·Vom

Prof. Dr. W. C. ZEISE.

(Aus den Schriften der königlich dänischen Gesellschaft der Wissenschaften.)

In einer Abhandlung über die Einwirkung des Schwefelkohlenstoffes auf eine alkoholische Ammoniaklösung\*), welche
ich schon ver mehreren Jahren veröffentlicht habe, bemerkte
ich, dass das eine Hauptproduct dieser Einwirkung, dasjenlge
nämlich, welches den Namen des Ammonium-Sulfocyanhydrats
tribalten hat, beim Zusatz von Eisenoxydsalzen oder von Eimenchlorid und zugleich von Salzsäure die Ausscheidung eines
weissen krystallinischen Körpers veranlasst. Die Zusammenmetzung und die eigentliche Beschaffenheit dieses Körpers blieb
damais ununtersucht, so wie ich überhaupt von demselben nur
im Vorbeigehen sprach.

Einige andere Untersuchungen führten mich im vorigen Sommer auf diesen Stoff zurück. In Verbindung mit einem andern Gegenstande theilte ich über denselben schon Einiges mit in der Versammlung der skandinavischen Naturforscher in Stock-

<sup>\*)</sup> Kgl. D. Vidensk. Selskab's natur. og mathem. Afh. II. Deel S. 108.

488

holm 1842 und versprach, dass ich bei einer andern Gelegenheit etwas Ausführlicheres liesern würde. Ich habe in der
letztern Zeit die Untersuchung dieses Körpers sortgesetzt und
ich glaube, dass ich jetzt über die Natur dessesben hinlängliche
Ausklärung zu geben im Stande bin. Ich nenne diesen Stoff
aus wester unten anzusührenden Gründen Doppelt - Schwefelwasserstoff - Schweselcyan.

Derselbe bildet sich nicht allein in dem angeführten Falle, sondern auch, wenn man Chlorwasser zu einer Auflösung des Ammonium-Sulfocyanhydrats binzusetzt, und da man ihn auf diese Art leichter und in einem reineren Zustande als durch Eisensalze erhält, so babe ich das, was ich einer nähern Un-

tersuchung unterwarf, stels so dargestellt.

Man löst bei der Bereitung dieser Substanz das rein dargestellte Sulfocyanhydrat in 5 bis 6 Theilen Wasser auf und setzt sogleich zu dieser Auflösung, unter häufigem Umschüttein, nach und nach Chlorwasser hinzu, bis sich eine ziemlich grosse Menge eines weissen Körpers gebildet hat, welcher in der Korm krystallinischer glänzender Flocken sich bald am Boden des Gefässes ansammelt. Die über dem Niederschlage stehende Flüssigkeit wird abgegossen und die auf einem Filter gesammelte Substanz sogleich mit kaltem Wasser ausgewaschen, bis die durchlaufende Flüssigkeit nicht mehr durch Eisenoxydsalze eine rothe Farbe annimmt und auch nicht mehr das Lakmuspapler bedeutend röthet. Das Trocknen des Körpers kann an der Luft, geschehen; ich habe es indessen gewöhnlich vorgezogen, dasselbe im Vacuum über Schwefelsäure zu bewirken.

Den Stoff vollkommen rein darzustellen, ist sehr schwierig.
Um ihn so rein wie möglich zu erhalten und so, dass die fremdartigen Bestandtheile keinen sonderlichen Einfluss auf seine
Zusammensetzung mehr haben, muss man sich vor allen Dingen
hüten, dass man nicht zu viel Chlorwasser hinzusetzt und dass
das, welches man hinzugefügt hat, hinlänglich mit der Auflösung gemischt wird; im entgegengesetzten Falle erhält man
den Stoff mit eingemengtem Schwefel verunreinigt. Man vermeidet diess am besten auf die Art, dass man nur ungefähr die Hälfte desjenigen herausfällt, welches aus einer gegebenen Menge des Salzes ausgeschieden werden kann. Ist
so viel Chlorwasser hinzugesetzt worden, dass die Flüssigkeit

nicht mehr beim Hinstellen schnell klar wird, so ist das Product stets verunreinigt. Wendet man eine verdünntere Auflösung an, als die angegebene ist, so vergeht einige Zeit, bevor die Ausscheidung eintritt, und man verliert etwas vom Präparat, welches nämlich in einer grössern Menge Wasser aufgelöst bleibt. Endlich muss man das Auswaschen nicht zu lange fortsetzen, denn eine längere Einwirkung von vielem Wasser bewirkt einige Zersetzung des Productes.

In reinem Zustande und gleich nach der Darstellung ist es durchaus farblos und ohne Geruch; eine gelbliche Farbe zeigt eine Verunreinigung an; längere Zeit aufbewahrt, nimmt es einen schwachen Geruch an nach Schwefelwasserstoff.

Da die übrigen Eigenschaften und das Verhalten dieses Productes in genauer Verbindung stehen mit seiner Zusammensetzung, so will ich zuerst die binsichtlich derselben angestellte Analyse anführen.

Im volkommen lufttrocknen Zustande verlor es durch 34stündiges Stehen im Vacuum über Schwefelsäure so gut wie
nichts an Gewicht, so dass es folglich als wasserfrei betrachtet
werden muss; bei allen analytischen Versuchen wurde es indessen erst dann abgewogen, wenn es eine Zeitlang im Vacuum getrocknet worden war. Auch muss ich bemerken, dass
die Analysen theilweise angestellt wurden mit Portionen, welche
zu verschiedenen Zeiten zubereitet worden waren.

Zur Bestimmung von Kohlenstoff und Wasserstoff wurde es auf die gewöhnliche Art mittelst einer Mischung von Kup'feroxyd und chromsaurem Bleioxyd verbrannt.

0,428 Gr. der Substanz gaben 0,195 Gr. Kohlensäure und 0,086 Gr. Wasser, welches in 100 Theilen der Substanz ausmacht:

Kohlenstoff 12,425
Wasserstoff 2,2314.

0,3654 Gr. Substanz gaben 0,164 Gr. Kohlensäure und 0,0665 Gr. Wasser, oder also in 100 Th.:

Kohlenstoff 12,241 Wasserstoff 2,021.

0,330 Gr. Substanz gaben 0,148 Gr. Kohlensäure und 0,067 Gr. Wasser, also in 100 Th. ausgedrückt:

# d. Chiors auf Ammonium-Sulfocyanhydrat. 395

Kohlenstoff 12,2309 \*)
Wasserstoff 2,2546.

. 21 (t):

Wir haben daher aus diesen Resultaten die Mittelzahlen:
Kohlenstoff 12,299 p.C.
Wasserstoff 2,169 - -.

Die Schweselmenge bestimmte ich durch die Verbrennung der mit koblensaurem Natron, chlorsaurem Kali und Kupseroxyd in einer Glasröhre gemengten Substanz mittelst allmähliger Erhitzung bis zum vollkommenen Giühen. Nur auf diese Art wird eine völlige Verbrennung bewirkt. Nimmt man dieselbe in einem Tiegel vor, so tritt stets ein Verlust ein, und will man statt Kupseroxyd Kochsalz anwenden, so sohmilzt die Masse oder sintert zusammen, so dass dann leicht eine Verstopfung in der Röhre bewirkt wird.

Da selbst die geringste Spur von Schwesel in den angewandten Materialien, deren Menge hier so gross ist gegen die
der zu untersuchenden Substanz, leicht bedeutenden Einstuss auf:
die Resultate der Analyse haben konnte, so bediente ich michtstets kohlensauren Natrons, welches aus essigsaurem Natron,
nachdem dasselbe mittelst essigsauren Baryts von Schweselsäure.
besreit worden war, dargestellt war, und eines Kupseroxyde,
welches mehrere Male mit einem grossen Ueberschusse von kohlensaurem Natron war ausgekocht worden.

Die geglühte Mischung wurde noch mehrere Male nach Zusatz von noch mehr kohlensaurem Natron ausgekocht und das mit Salzsäure übersättigte Filtrat mit Chlorbaryum gefällt.

0,3137 Gr. der Substanz gaben 1,63 Gr. schweselsaure Baryterde, welche für 100 Th. der Substanz 520,2 schweselsaure Baryterde ausmacht, oder:

Schwefel 71,688.

0,616 Gr. Substanz gaben 3,155 Gr. schwefelsauro Baryterde, und folglich für 100 Th. Substanz:

Schwefel 70,66.

<sup>\*)</sup> Ueberall sind 27,272 Th. Kohlenstoff in 100 Theilen Kohlen- is saure, oder das Atomgewicht des Kohlenstoffes gleich 75 angenommen worden.

# 296 Zaise, üh ein Product der Kinwirkung.

0,3736 Gr. Substanz gaben 1,969 Gr. schwefelsaure Baryterde; also wurden für 100 Th. Substanz 527,03 Th. schwefelsaure Baryterde erhalten, oder:

Schwefel 72,7138.

Als Mittelzahl für den Schwesel in 100 Th. der Substanz erhielt man also 71,68.

Rs muss bemerkt werden, dass die Digestion mit Königswasser hier durchaus nicht zur Bestimmung der Schweselmenge angewandt werden kann; denn wie man auch dabei versahren mag, so versüchtigt sich doch immer ein schweselhalt! ger Körper, welcher sogar durch den Geruch sich schon zu erkennen giebt; auch gab mir ein auf diese Art angestellter Versuch nur 58,69 Th. Schwesel.

Bie Mengen des Kohlenstoffes, Schwesels und des Wasserstoffes geben also 86,148, welche Zahl wiederum, von 100 abgenogen, 18,852 giebt. Diese muss also gleich sein der Menge
des Stickstoffes und des Sauerstoffes zusammen, oder wuhrscheinNeher des Stickstoffes allein in 100 Thellen der untersuchten
Splistanz.

Zur Bestimmung des Stickstoffes wandte ieh die in neuerer Zeit anempfehlene Methode an, nämlich den Stickstoff mit Hülfe des natronhaltigen Kaikes in Ammoniak zu verwandeln, welches auf eine passende Art in Salzsäure aufgefangen und darauf als Platinchlorid-Ammonium gefällt wurde.

0,3895 Gr. Substanz gaben 0,925 Gr. Ammonium-Platinchlorid, also für 100 Th. der Substanz 227,25 Ammonium-Platinchlorid und, wenn, nach den neueren Untersuchungen, 1 At. Stickstoff = 87,9 angenommen wird, für 100 Th. der Substanz:

Stickstoff 14,546.

0,278 Gr. derselben Substanz gaben 0,581 Gr. Ammonium-Platinchlorid, welches für 100 Th. Substanz 209 Th. Platin-salmiak beträgt, und an Stickstoff daher:

Stickstoff 13,177.

Als Mittelzahl für die Stickstoffmenge in 100 Th. der Substanz hat man nun die Zahl:

13,632,

und folglich ist es klar, dass die Substanz Kohlenstoff, Wasserstoff, Schwefel und Stickstoff, nicht aber Sauerstoff enthält.

# de Chlore auf Annhonium-Sulfecynnhydiat. 997

Bei einigen früheren Versachen, durch welche ich suchte n Stickstoff dem Maasse meh im gasförmigen Zustunde mit stimmen, hatte ich mehr Stickstoff erhalten, und da ich dades nicht hinlänglich auf das Resultat mich verlassen zu könnn glaubte, welches ich hinsichtlich der Sehwefelmenge erliten hatte, so wurde ich irre geführt. Worin diese Abweinung ihren Grund hat, ist mir nicht recht klar; aber alle nstände zusammengenommen machen es unzweitelhaft, diese i den früheren Versuchen ein Fehler muss begungen worden n, und dass nur die letzten Versuche, durch welche der ickstaff direct dem Gewichte sich bestimmt wurde, als richtig genommen werden müssen.

Dividirt man nun die durch Versuche gefundenen Zuhlen, mileh 13,299 Kohlenstoff, 2,169 Wasserstoff, 71,68 Schwenund 13,682 Stickstoff, mit der respectiven Atomenzuhl, so mit man als die nächsten Verhältnisse f At. Robleustoff, At. Schwefel, 1 At. Stickstoff und 2 At. Wasserstoff, und nan diese als die Substanz zuenmmenzetzend an; sommt man durch Rechnung für 100 Th. der Substanz:

C = 12,988 8 = 69,670 N = 15,220 H = 2,161.

Vergleichen wir diese mit der gefundenen Zusammensetzung:

C = 12,299 8 = 71,900 N = 13,861 H = 2,169,

sind die Abweichungen, wenn man die Schwierigkeit bedenkt, gleichen Stoffe, welche keiner eigentlichen Reinigung untergren werden können, vollkommen rein zu erhalten, so gering, se gewiss nicht bezweifelt werden kann, dass jene Zunmensetzung die richtige ist.

Stellt man sich diese Zusammensetzung vor als  $C_3$   $S_4$   $N_3$   $H_4$  1 sucht dann eine rationelle Formel dafür, so können wir 1 Stoff entweder als zusammengesetzt ansehen:

$$=C_2S_4+N_2H_4,$$

# 290 . Aoise, üb. ein Product der Einwirkung

wonach es ein Amid sein würde, oder vielleicht ein Amidur von Schwefelkoblenstoff, oder auch

 $=C_2N_2S_2+2H_2S_3$ 

nach welcher Ansicht es eine Verbindung wird von 1 At. Schweseleigen und 2 At. Schweselwasserstoff.

Um diese verschiedenen Ansichten zu prüfen, untersuchte ich das Verhalten der Substanz theils gegen Bleioxyd, theils gegen eine alkeholische Kaliauflösung.

Mit in Wasser ausgerührtem Bleioxyd erwärmt, bildete sich Schweselblei und eine Flüssigkeit, aus welcher sich beim Abkühlen gelbliche Krystalle absetzten, die in jeder Hinsicht sich wie Schweselcyanblei verhielten; ohne Krwärmung zeigte sich keine Einwirkung.

Eine Auflösung von Kalihydrat in Alkohol löste den grössten Theil zu einer neutralen Flüssigkelt auf. Nahm man eine
etwas geringere Menge, so erhielt man eine schwach sauer
reagirende Flüssigkeit, welche mit Wasser sich etwas schwärzte.
Mit Aether versetzt, bildete sich ein salzähnlicher Niederschlag,
der in jeder Hinsicht sich wie Schwefeleyankalium verhielt.
Zum Ueberflusse analysirte ich einen Theil desselben und erhielt 89,42 p.C. schwefelsaures Kali; nach der Berechnung
müsste es als Schwefeleyankalium 89,28 gegeben haben. Das
Ungelöste war Schwefelkalium mit einer Einmischung zum Theil
von einer geringen Menge der angewandten Substanz, theils,
wie es schien, von Schwefel.

Es ist also gewiss überwiegender Grund vorhanden, das besprochene Product für Doppelt-Schwefelwasserstoff-Schwefel-cyan zu halten.

Das Doppelt-Schweselwasserstoff-Schweselcyan ist nur in geringem Grade auslöslich in Wasser. Das frisch bereitete in kaltem Wasser ausgerührt, giebt beim Zusatz von Eisenchlorid durchaus keine Farbenveränderung; wird aber dann die Mischung erwärmt, so wird dieselbe bald lebhast blutroth. Bei einem Versuche, bei welchem dasselbe mit 20 bis 30 Theilen Wasser destillirt wurde, bis dass ungefähr ½ der Flüssigkeit versüchtigt war, erhielt ich ein Destillat, welches nur eine kleine Menge von Schweselwasserstoff enthielt, aber unter der wässerigen Flüssigkeit besanden sich Tropsen von Schweselkohlenstoff. Das Residuum bestand aus einem sesten Körper und einer

'lüssigkeit, welche letztere stark sauer war und Schwefelcyanwaserstoff enthielt; mit Kalilauge erwärmt, gab sie etwas Ammoiak; Schwefelwasserstoff enthielt sie nur in unbedeutender Menge; er feste Körper hatte das Ansehen des Schwefels.

Die Bildung des Schweselcyanwasserstosses bei der Behanding des Doppelt-Schweselwasserstoss-Schweselcyans mit Waser tritt sogar noch unter dem Kochpuncte des Wassers ein,

Von wasserfreiem Alkohol wird das Doppelt-Schwefelzasserstoff-Schwefelcyan bei gewöhnlicher Temperatur naverndert aufgelöst; denn wenn man zu einer solchen vor Kurzem
ereiteten Flüssigkeit Wasser setzt, so erhält man eine stark
etrübte Flüssigkeit, welche mit schwefelsaurem Risenoxyd
eine rothe Farbe giebt. Aber erwärmt man die Flüssigkeit
in num Kochen und lässt sie darauf hinstehen, so krystallisirt
lehwefel heraus, und jetzt reagirt dieselbe stark auf Schwefelsyanwasserstoff.

Aether löst das Doppelt-Schweselwasserstoss-Schweselcyan soch leichter auf, und beim Verdampsen krystallisirt dasselbe in ziemlich grossen Blättern heraus. Die Auslösung fürbt nach dem Verdampsen das Lakmuspapier stark roth.

In einem noch grössern Maasse wird es von Aceton aufgelöst, und die Auflösung verhält sich gegen Lakmuspapier wie
die ätherische Auflösung; auch erhält man beim Verdampfen
die Substanz in noch grösseren Blättern krystallisirt; aber beim
Hinstehen der Auflösung zersetzt sich etwas von dem Aufgelösten, so dass man mit schwefelsaurem Eisenoxyd eine Reaction auf Schwefelcyanwasserstoff erhält.

Mit einer wässerigen Kalilösung wird das Doppelt - Schwefelwasserstoff - Schwefelcyan beim Erwärmen zu einer braungelben Flüssigkeit aufgelöst, welche sich wie eine Mischung
von Schwefelcyankalium verhält. Beim Kochen dieser Flüssigkeit entwickelt sich ein wenig Ammoniak.

Schweselsäure oder Salzsäure haben keine bedeutende Wirkung auf das Doppelt - Schweselwasserstoff - Schweselcyan.

In einer mit Vorlage und Ableitungsröhre versehenen Retorte mittelst eines Oelbades einer allmählig steigenden Wärme unterworfen, fängt die Zersetzung an einzutreten, wenn das Bad 195° erreicht hat. Dabei geht Schwefelkohlenstoff über,

# Zeise, üb. ein Product der Einwirkung

mit Entwickelung einer höchst unbedeutenden Menge von Schwefelwasserstoff. Die Entwickelung von Schwefelkohlenstoff halt an, bis die Temperatur ungefähr 180° erreicht hat, wobei zugleich sich eine kleine Quantität eines gelblichweissen Sublimats zeigt. Das Residuum ist dann eine zusanmengeschmolzene Masse, von welcher Einiges braungelb, and Andere hellgelb gefärbt ist. Wendet man jetzt offenes und still keres Feuer an, so zeigt sich eine grosse Menge Schweiswassetstell - Ammonium, im Malse der Retorte erhalt mit di reichliches Sublimat, in welchem nur wenig Schwefel, i Udbrige Schweselkolienstoff-Ammonium ist. Bei dieser letzter littatutg scheidet sich eine grauschwarze Masse aus, weid eine ziemlich starke Hitze aushält, und selbst nach einem schwäl chien Glüben der Retorte bleibt noch ein wenig zurück. 📠 Entwickelung von Stickstoff konnte ich nicht bemerken.

Bringt man das Doppelt-Schwefelwasserstoff-Schwefelcyn in eine Spiritustiamme, so brennt der Schwesel mit blauer Fland fort, während sich ein braunschwarzer Körper ausscheidet, wecher erst bei stärkerer Hitze verschwindet.

Fragt man nun, auf welche Art bei der Einwirkung de Chiors auf das Ammonium - Sulfocyanhydrat das Doppelt-Schwe felwasserstoff-Schwefelcyan entsteht, so finden wir die Erk rung dieser Einwirkung, wenn wir Rücksicht nehmen auf di Beschaffenheit der Flüssigkeit, aus welcher dasselbe durch Chleine wasser ausgefällt wird. In dieser bilden sich nämlich zu gländ cher Zeit Schwefelcyan-Ammonium und Chlorammonium, so diffe folglich höchst wahrscheinlich die Wirkung darin besteht, die 2 Atome Ammonium-Sulfocyanhydrat = C4 N8 S6 H20 mit 20 btiđen :

- a) N<sub>2</sub> H<sub>8</sub>. Cl<sub>2</sub>, b) N<sub>2</sub> H<sub>8</sub>. C<sub>2</sub> N<sub>2</sub> S<sub>2</sub>

c)  $C_2 N_2 S_2 + H_4 S_2$ .

und

Hierbei muss man indessen bemerken, dass die Flüssigkel nach dem Zusatze von Chlor sauer reagirt, aber wahrscheinlich hat diess seinen Grund darin, dass ein Theil des gebildeten Doppelt-Schweselwasserstoff-Schweselcyans durch andere Stoff in der Flüssigkeit in Auflösung gehalten wird.

# d. Chlors auf Ammonium-Sulfocyanhydrat. 201

Wenn es durch ein Eisenoxydsalz mit Zusatz von Salzsäure bildet wird, so besteht, wie man leicht einsieht, der Unterbied nur darin, dass 1 At. Sauerstoff die Bildung von Ampolumoxyd bewirkt, welches sich mit der Säure verbindet.

Mit mässig starker Salz- oder Schweselsäure behandelt, giebt wie ist mässig starke Auslösung von Ammonium-Sulsopyanhydrat ie ich es schon stüher in der oben angesübrten Abhandlung get habe) einen ölertigen schweren Körper, welcher G. N. S. H. H. S. oder Schweselwasserstoß-Sehweselopyanwasserstoß ist, in diesem Stosse unterscheidet sich also der bier besprochene inse Körper hinsichtlich des Zusammensetzungsverhältnisses iurch, dass er 1 At. Schwesel mehr enthält, und binsichtater der Zusammensetzungsweise, dass das eine Glied in dem ten weissen Körper Schweselcyan ist und nicht, wie in dem rtigen, Schweselcyanwasserstoß.

Er ist ausserdem verschieden nicht blos durch seine Eipsohaften, sondern auch durch seine Zusammensetzung von
en übrigen, mir bekannten, wohl untersuchten Verbindungen
n Kohlenstoff, Wasserstoff, Stickstoff und Schwefel.

Diese sind nämlich, ausser der schon längst bekannten Schweblausäure, welche indessen, bekannter Weise, nicht im freien d gelbstetändigen Zustande bekannt ist, folgende:

eachsky und noch später von Völckel nüher untersuchte rhindung, welche den Namen der Ueber-Schwefelblausäure talten hat und durch eine Zersetzung der aus nufgelöstem hwefel-Cyankalium mittelst Salzsäure frei gemachten Schweblausäure entsteht, und deren Zusammensetzung ist C<sub>2</sub> N<sub>2</sub> H<sub>2</sub> S<sub>3</sub>, dass sie folglich 1 At. Schwefel mehr enthält als die Schweblausäure und möglicher Weise Einfach – Schwefelwasser-Hausäure und möglicher Weise Einfach – Schwefelwasser-Hausäure und möglicher Weise Einfach – Schwefelwasser-Hausäure als einen gelben krystallinischen, pulverförmigen Kört, der auch noch in anderer Hinsicht verschieden ist von dem beschriebenen.

<sup>2)</sup> Das rothe Schwefelwasserstoffcyan, gleichfalls von Wöh-

<sup>\*)</sup> Annal. der Chemie und Pharmacie von Wöhler und Liebig, 1.48. S. 87.

ler entdeckt und dargestellt durch das Zusammenleiten von Carangas und von Schwefelwasserstoffgas in Alkohol, und welchen nach Völckel ist  $C_2 N_2 + 2H_2 S$ .

3) Das gelbe Schwefelwasserstoff-Cyan, entdeckt von Gay-Luinac bei der Mengung von 2 Maass Cyangas mit 3 Maass Schwefelwasserstoff, und welches nach den Versuchen von Völckel auch
sich bildet, wenn man die Luftarten in Alkohol in einem sochen Verhältnisse bineinleitet, dass stets Cyangas im Ueberschusse hinzugeführt wird. Die Zusammensetzung dieses Körpers, bestimmt nach dem Mengenverbältnisse von Cyangas und
Schwefelwasserstoff, durch welche es unmittelbar gebildet wirdist C<sub>4</sub> N<sub>4</sub> + H<sub>6</sub> S<sub>3</sub>.

Der von Liebig entdeckte Kürper, den man erhält, weten man Chlor in eine Auflösung von Schwefeleyan-Kalium leitet, und welchen er für das isolirte Schwefeleyan hielt, gebört nicht hieher, da er in Folge der Versuche von Paraell und Völcket ausser Kohlenstoff, Stiekstoff, Schwefel und Wasserstoff auch noch Sauerstoff enthält.

#### XXXIV.

Ueber die Valeriansäure und ihre Verbindungen, so wie über das milchsaure Chinin und einige andere neue Salze dieser Basis

Vom

Prinzen LOUIS-LUCIEN BONAPARTE

(Journ. de Chim. médicale etc. T. VIII. Oct. 1842.)

Ich habe die gewöhnliche Methode der Darstellung der Valeriansäure etwas verändert angewandt. Ich destillire 20 Kilom der wohl zerstessenen Valerianwurzel mit 8mal so viel Regen wasser, welches keine kohlensaure Erden enthält; ich sammt das rohe Valerianöl in einer Vorlage und setze die Destillation fort so lange das Wasser noch merklich sauer ist (beinahe 120 Kilogo Wasser auf 20 der Wurzel). Wenn man, wie ich es immer gethan habe, sehr dünne, sogenannte deutsche Valerianwurzels anwendet, welche am reichsten an Valeriansäure sind, so schüttelt man die rohe Flüssigkeit, welche bei der Destillation zur rückbleibt, mit Kalkmilch, welche ihr die geringe Menge der

Valerianzaure, die sie nuch enthält, entzieht; ich sage die geringe Menge, denn gegen die gewöhnliche Meinung ist es fast allein das überdestillirte Wasser, welches die ganze Man sättigt die in dem Menge der Valeriansäure liefert. überdestillirten Wasser enthaltene Säure fast ganz, zuerst mit der Kalkmilch, welche dazu gedient hat, die Säure aus dem roben Oelo zu gewinnen, darauf mit einer neuen Kalkmilch; man vollendet endlich die Sättigung durch Kalkwasser, von welchem man einen kieinen Ueberschuss hinzusetzt; auf diese Art also hat man den valeriansauren Kalk in der Auflösung. welche man bis zum Erscheinen einer Haut concentrirt; man lässt dieselbe dann erkalten und zersetzt sie in einer langen und geraden Flasche, welche man gut verschliessen kann, durch eine hinreichende Menge von Salpetersäure; die mehr oder weniger gefärbte Valeriansäure sammelt sich dann auf der Oberfläche der sehr concentrirten Auflösung des salpetersauren Kalkes an; man decantirt dieselbe und destillirt sie bei einer niedrigen Wärme, indem man die Vorlage verwechselt, wenn die sauzen Tropfen ihr öliges Ansehen verlieren, oder wenn die bestimmte Temperatur, bei welcher die Säure übergeht, sich verändert. Die Kalkmilch hat den Vortheil, weniger kostspielig zu sein als die kohlensaure Magnesia oder das Kalihydrat; sie hat auch den Vortheil vor der erstern Verbindung, schneller die in dem Aberdestillirten Wasser enthaltene Valeriansaure sättigen zu könmen, und ein Ueberschuss von Kalk schadet nicht der Reinheit des Productes, denn dieser schlägt sich als Carbonat nieder, welches nicht der Fall ist mit dem Kalihydrat, das während der Concentration immer die Valeriansäure etwas verändert. Der kohlensaure Kalk, besonders wenn er als Marmor angemandt wird, bringt nur mit Schwierigkeit eine vollständige Bittigung der Säure hervor, und man muss hierbei durchaus die Mitze zu Hülfe nehmen, welches jedoch immer einen Verlust an Saure zur Folge hat. Die Salpetersaure ist bei der Zersezzung des valeriansauren Kalkes der Schwefelsäure vorzuziehen. **denn mi**t dieser letztern Säure bildet sich pulverförmiger schwefelsaurer Kalk, von welchem die Valeriansäure nur ziemlich achwierig vollständig zu trennen ist; man hat nichts von einem Ueberschusse der Salpetersäure zu befürchten, denn diese ist ohne Olle Kinwirkung auf die Valeriansäure; es ist sogar nothwendig,

cipen niemlich grossen Ueberschuss dieser Säure hinzuzufl wenn man nicht will, dass die ölartige Valeriansäure in gleichfalls öligen chemischen Verbindung mit dem Kalke oin saures waleriansaures Salz zurückgehalten werde. Ich v später auf die sauren valeriansauren Verbindungen zurücki men. Mit der aus der Valerianwurzel ausgezogenen Vale stype habe ich immer das valeriansaure Chinin für therapeut Zwecke hereitet. Ich gestehe, dass, obgleich ich sehr ge hin, an die Identität dieser natürlichen Säure mit der künstli Mance au glauben, welche man erhält bei der Einwirkung Auflösung des Kalibydrats auf den Indige, oder auf das ! Actioloi, oder auf des Camillenöl, dess, sege ich, mir doch sin leichter Zweisel in dieser Hinsicht zurückbleibt, am Ursache, well die Chemiker über den wirklichen Koch dieser Seura so wenig übereinstimmen. Dumas und in three aweiten Abhandlung über die chemischen Typen ( de Chim. et de Phys. T. LXXIII. p. 144) drücken sich fol darmaassen aus: "Wir haben die natürliche Valeriansäure sinigt mit derjeniges, welche wir aus dem Kartoffelöl mit l des Kali's bereitet haben, aus dem Grunde, weil diese let alle Kigenschaften der Valeriansäure beskzt, und weil sie selbe Zusammensetzung hat. Sie unterscheidet sich nur in Puncton e erstlich tritt ihr Kochpunct erst bei 175° ein, aweitens erstarrt sie nicht bei 15°; die Valeriansäure das wärde bei 132° kechen und bei 12° fest werden; aber beiden Zahlen scheinen uns nur auf einem Irrthum zu ber der wohl daher entstanden sein mag, dass man das dritte drat der Valeriansäure angewandt hat, oder eine Misch walche dasselbe enthielt.46

Valeriansäure unter Händen habe, welche nur ein einzige Wasser enthält, so habe ich selbst ihren Kochpunct unterst wellen, welchen ich zu 176° gefunden habe, während die inoch bei weniger als 15° nicht fest wird, wie diejenige Hrn. Dumas. Diese Resultate nähern sich sehr denje dieses ausgezeichneten Chemikers, und ich weiss nicht, wel Umstande ich die geringe Differenz in dem Kochpuncte bei soll, wenn diese nicht von einer Ungenauigkeit meines The meters harrührt, eder vielleicht auch von einem grössern t

edrigen Hitze umdestillirt wurde, indem bei einer möglichst edrigen Hitze umdestillirt wurde, indem bei jeder Destillation rgfältig das zuerst Uebergehende entfernt wurde. Ich zweisle shalb nicht mehr an der Identität dieser beiden Säuren, und ich das valeriansaure Chinin, welches mit der künstlichen Säure rgestellt wird, besitzt durchaus in jeder Hinsicht die chemihen und physikalischen Eigenschasten des mit der natürlichen aleriansäure bereiteten Salzes. Es ist ebenfalls kein Zweisel rhanden, dass die therapeutische Wirkung nicht dieselbe sei; habe freilich in dieser Hinsicht noch keine Vergleichung gestellt, aber bei meiner Rückkehr in die Maremmen von im beabsichtige ich diese Untersuchung der beiden Säuren id der beiden Salze vorzunehmen.

## Verbindungen der Valeriansäure.

Die Salze der Valeriansäure, welche bisher untersucht worn sind, sind diejenigen mit dem Kali, Natron, Ammoniak,
aryt, Stroatian, Kalk, der Magnesia, Thonerde, Beryllerde,
brkonerde, dem Manganoxydul, Zinkoxyd, Eisenoxydul, Kebalt-,
lckel-, Blei-, Kupfer-, Quecksilber- und Silberoxyd (s. das
ehrbuch von Berzelius).

Ich werde hier nur 4 neue Verbindungen der Valerianiere beschreiben, nämlich mit dem Chinin, dem Cadmiumoxyd, bunyloxyd \*) und Uranoxyd, und noch einige Betrachtun-

<sup>\*)</sup> Indem ich völlig den Ansichten des Hrn. Péligot über die matitution des gelben Uranoxyds beistimme, betrachte ich dieses zyd nicht als ein Uranoxyd, sondern als ein Oxyd des Uranyls, und h nenne valeriansaures Uranyloxyd, oder einfacher Valerianat des anyls, die Verbindung eines Aequivalentes der Valeriansäure mit Leq. des Uranyloxyds  $(U_2 O_2) O + V$ . Ich nenne das Uranoxydol einth das Uranoxyd, und die Salze, welche dasselbe bildet, Uranoxydhe oder Uransalze, weil dieses neue Metall nur einen mit Sicherit bekannten Oxydationsgrad hat, wie das Cadmium, Lithium u.s. w., d weil der Name Oxydul also bis jetzt unnöthig ist. Das gelbe tyd also ist ein Oxyd des Uranyls; das schwarze Oxyd oder das lzartige Deutoxyd 2U0+(U2O2)O ist ein zweibasisches Uranylat s Urans, und das salzartige Tritoxyd oder das olivenfarbige Oxyd  $+(U_2 O_2)$  O ist ein neutrales Uranylat vom Uran. Was die bein Suboxyde betrifft, von denen Péligot spricht, so würde das eine caunes Oxyd) zusammengesetzt sein  $= U_4 O_3$ , and das andere (ap-Journ, f. prakt. Chemie. XXX. 5. 20

gen machen über diejenigen mit der Baryterde und dem Silberoxyd.

#### Das valeriansaure Chinin.

Ich bereite dieses Salz dadurch, dass ich eine Auflösung der Valeriansäure in destillirtem Wasser in der Kälte mit einer concentrirten Auflösung von Chinin in Alkohol von 36° sättige und darauf das gebildete Valerianat der freiwilligen Verdampfung anssetze, oder auch dasselbe bei einer sehr niedrigen Wärme abdampfe. In beiden Fällen erhält man das valeriansaure Chinin in schönen Krystallen, welche die Form von rectangulären Octaedern haben, deren 4 Flächen sehr gross und die 4 anderen sehr klein sind.

felgrünes Oxyd) ist noch nicht analysirt worden. Das erstere dieser Suboxyde würde den Namen Tri-Quadri-Uranoxyd erhalten können (s. dies. Journ. Bd. XXIV. S. 442).

Wenn man auf diese Sauerstoffverbindungen des Urans die nese Nomenciatur anwendet, welche das Verhältniss der Atome ausdrückt und die ich in der ersten Versammlung der italiänischen Naturforscher zu Pisa vortrug, woselbst sie von den italiänischen Chemikern nicht ganz verworfen wurde, so würde man für diese Verbindungen felgende Benennungen haben:

Uranium U, von Péligot entdecktes Metall;

Oxyde uranique U+O, das Protoxyd von Péligot, oder Uras, als einfacher Körper betrachtet;

Uranyle, oder Oxyde bibiuranique U2O2, U, Uranyl, neues Radical von Péligot;

Oxyde uranylique  $(U_2O_2)+O$ , Uranyloxyd von Péligot, oder das gelbe Oxyd der Chemiker;

Uranylate d'uranium  $UO+(U_2O_2)O$ , salzartiges Tritoxyd, oder elivenfarbiges Oxyd, entdeckt von Péligot;

Uranylate bibasique d'uranium  $2UO + (U_2 O_2)O$ , salzartiges Dentoxyd, oder das schwarze Oxyd von Péligot, Protoxyd der Chemiker;

Oxyde tri-quadri-uranique  $U_4O_3$ , braunes Suboxyd, entdeckt ven Péligot;

Sous-oxyde d'urane, grünes Suboxyd, von Péligot entdeckt.

(Vergl. Esposizione d'una nuova Nomenclatura esprimente il rapporto atomico, 2º edit. in dem Giornale scientifico letterario de Pérouse, ann. 1840.)

Wenn diese Krystalle sich durch Abkühlung der Auflösung bilden, so sind sic so zusammengruppirt, dass man nicht leicht die octaëdrische Form erkennen kann, aber durch freiwillige Verdampfung erhält man sie von einander getrennt und mit einer sehr deutlichen Form. Diese Krystalle sind ziemlich hart anzufühlen und gleichen nicht den anderen Salzen des Chinins, welche fast immer in seidenartigen Nadeln krystallisiren. Man kann auch allemal das valeriansaure Salz in dieser letztern Form erhalten, wenn man nämlich die Auflösung der Einwirkung einer anhaltenden Wärme unterwirft, welche jedoch niemals sich bis zum Kochpuncte erheben darf, weil dieses Salz leicht ein harnartiges Ansehen annimmt und sich aus der heissen Flüssigkeit in der Form brauner Tropfen ausscheidet, deren Natur ich noch nicht untersucht habe. Indessen trifft es sich zuweilen, dass man die octaëdrische Krystallisation nicht unterbrechen und aufheben kann, ungeachtet man die Auflösung des Valerianats erwärmt hat. Es scheint also, dass dieses Salz in zweierlei krystallinischen Formen existiren kann, und es wäre auch wohl möglich, dass jene gummiartigen Tropfen ein mit dem valeriansauren Chinin isomerischer Körper wären. Diese Tropfen lösen sich nur sehr schwierig in Wasser auf, und ihre Bildung findet ohne eine bemerkbare Entwickelung von Valeriansäure statt. In der That könnte schon ihre harzartige Natur allein ihre geringe Löslichkeit in Wasser erklären. Das krystallisirte valeriansaure Chinin ist nicht sehr löslich in Wasser, aber es ist sehr auflöslich in Alkohol und beinahe unlöslich in Aether, welcher es jedoch sehr aufbläht. Es hat, wie alle valeriansauren Verbindungen, einen etwas widerlichen Geruch nach Valeriansaure; wie diese wird es grösstentheils von anderen organischen Säuren zersetzt; es ist kein Zweisel, dass die in dem Magensaste enthaltenen Säuren die Valeriansäure von der Basis abscheiden; indessen sind ihre Wirkungen ungeachtet ihrer Zersetzung constant, welches man der constanten Menge des Chinins zuschreiben muss, das in dem Augenblicke der Freiwerdung von der Valeriansäure sich vielleicht in der für die therapeutische Wirkung günstigsten Lage befindet.

### Valeriansaures Cadmiumoxyd.

Das kohlensaure Cadmiumoxyd wird nur sehr langsam durch die Auflösung der Valeriansäure zersetzt; indessen, wenn man dasselbe einige Tage mit der letztern in Berührung lässt, besonders wenn man einen ziemlich grossen Ueberschuss des Carbonats anwendet, so findet die Verbindung endlich statt, selbst bei der gewöhnlichen Temperatur. Die bis zur Krystallbast abgedampfte Auflösung liefert schöne silberähnliche Blätter, ähnlich denjenigen der Borsäure, aber fettiger anzusehen. Dieses Salz löst sich in Wasser und in Alkohol auf.

## Valeriansaures Uranyloxyd.

Dieses Salz wurde erhalten durch Zersetzung eines Aequivalentes valeriansauren Silberoxyds durch 1 Aeq. Uranylchlorar. Die Auflösung, welche der freiwilligen Verdampfung beim Ausschlusse der Luft überlassen wurde, trocknete zu einer glänzenden firnissähnlichen, gelb gefärbten Masse ein. Ich habe dieset valeriansaure Salz nicht krystallisirt erhalten können; es ist sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aether. Einer mässigen Hitze ausgesetzt, verliert es zuletzt seine Valeriansäure und hinterlässt einen Rückstand von Uranyloxyd.

## Valeriansaures Uranoxyd.

Wenn man eine Auflösung von valeriansaurem Uranyloxyd, welche einen grossen Ueberschuss von Valeriansäure enthält, in einer verschlossenen Flasche der Einwirkung des Sonnenlichtes aussetzt, so reducirt sich das Uranyloxyd und wird in Uranoxyd verwandelt; seinen Sauerstoff überträgt es auf die Elemente der mit ihm verbundenen Valeriansäure, welche sich zersetzt, mit gleichzeitiger Entwickelung eines Gases, welches ich noch nicht genau untersucht habe, das aber, wie ich vermuthe, ein Gemenge ist von Kohlenoxyd, von Kohlensäure, von Kohlenwasserstoff und von Wasserstoff. Während dieser Einwirkung sieht man am Boden der Flasche eine violettfarbige Substansich ansammeln, welche nichts Anderes ist als das valeriansaure Uranoxyd, mehr oder weniger gesättigt, je nachdem die Valeriansäure in einem grössern oder geringern Ueberschusse in der Flüssigkeit vorhanden ist. Dieser Ueberschuss der Säure näm-

lich hat keine Zersetzung erleiden können und verbindet sich deshalb mit dem gebildeten Uranoxyd. Es ist wahrscheinlich, dass man, um eine neutrale valeriansaure Verbindung zu erhalten, zu der Auflösung des valeriansauren Uranyloxyds einen Ueberschuss von 2 Aeq. der Valeriansäure hinzufügen muss. Ich beabsichtige noch, so weit es mir möglich sein wird, auf die Producte der Zersetzung zurückzukommen, welche das valeriansaure Uranyloxyd, wenn es, in Wasser aufgelöst, der Einwirkung des Sonnenlichtes ausgesetzt wird, erleidet. Da ich vermuthe, dass die Einwirkung vor sich geht (dieses bin ich jedoch weit entfernt, mit Bestimmtheit behaupten zu wollen) unter gleichzeitiger Bildung von Kohlensäure, Kohlenoxyd, Kohlenwasserstoff, Wasserstoff und Wasser, so könnte man vielleicht folgende Gleichung aufstellen:

$$([U_2 O_2] O + H_{18} C_{10} O_3) + (2 H_{18} C_{10} O_3) = 2 (UO + H_{18} C_{10} O_3) + C_2 O_2 + C O_2 + 7 H_2 C + H_4.$$

Das valeriansaure Uranoxyd ist violett gefärbt und unlöslich; es verwandelt sich während des Trocknens an der Luft in ein gelbliches Pulver. Man muss jedoch bemerken, dass das valeriansaure Salz, womit ich operirte, das Hydrat des Uranoxyds enthielt. Vielleicht, dass die neutrale Verbindung der Valeriansäure keine Veränderung erleidet durch Einwirkung der Lust, und dass die gelbe Verbindung, in welche sich mein Uranoxydhydrat enthaltendes valeriansaures Salz verwandelte, ihre Farbe nur der Umwandlung dieses letztern Körpers in das Uranylhydrat verdankt. Ich habe das valeriansaure Uranyloxyd nicht mehr zu meiner Disposition, um neue Versuche machen zu können; aber ich bin geneigt zu glauben, dass, wenn man eine Auflösung des vollkommen neutralen valeriansauren Uranyloxyds dem Sonnenlichte aussetzt, man nur Uranoxydhydrat erhält, welches, gut ausgewaschen, getrocknet und bis 300° erhitzt, wasserfreies und reines Uranyloxyd liesern muss, identisch mit dem, welches aus dem oxalsauren Uranyloxyd von Ebelmen dargestellt worden ist, dem man die Methode der Bereitung dieses Oxyds verdankt, da er dasselbe zuerst isolirt hat (s. Annal. de chim. et de phys. T. V. p. 198). Die Auflösung des valeriansauren Uranyloxyds, aus welcher sich jenes violette Prācipitat abgesetzt hat, besitzt einen ganz eigenthümlichen Geruch, der verschieden ist von dem der Valeriansäure. Die geringe Menge der Lösung, über welche ich zu gebieten hatte, hat mir nicht erlaubt, meine Untersuchungen so weit, als ich es gewünscht hätte, auszudehnen. Es würde interessant sein, im Detail alle die Producte zu studiren, welche sich bei der Zersetzung auch der anderen Uranyloxydsalze mit einer organischen Säure unter dem Einflusse des Sonnenlichtes bilden.

## Die valeriansaure Baryterde.

Ich habe über dieses Salz nichts besonders Interessantes mitzutheilen, ausser dass ich mich habe überzeugen wollen, ob es in an der Lust unveränderlichen Prismen krystallisirt, wie Trommsdorff (Annalen d. Pharmacie, Bd. I. S. 176) sagt, oder ob es unkrystallisirbar sei, wie Dumas behauptet (Annalen de chim. et de phys. T. LXXIII. p. 135). Eine concentrirte Auslösung dieses Salzes, mehrere Tage lang im Sommer der freiwilligen Verdunstung überlassen, hat mir keine Krystalle geliesert, obgleich sie eine sirupartige Consistenz hatte; sie nahm zuletzt das Ansehen einer farblosen Gelée an.

#### Valeriansaures Silberoxyd.

Dieses Salz kann in schönen Blättern, ähnlich denjenigen der Borsäure, erhalten werden, wenn man in kochendem Wasser das Präcipitat auflöst, welches sich in einer Auflösung von neutralem salpetersaurem Silberoxyd bildet, zu welcher man eine concentrirte Auflösung von valeriansaurem Baryt gesetzt Dieses Salz schwärzt sich so leicht durch das Licht, besonders wenn es in Blättern krystallisirt ist, dass man es sehr schwierig vollkommen weis sich verschaffen kann, selbst wenn man auch in der Dunkelheit arbeitet. Es ist auch in Wasser, besonders in kochendem, nicht so wenig löslich, als man es glauben könnte; deswegen besteht auch die vortheilhasteste Methode, dasselbe zu bereiten, darin, dass man frisch gefälltes und noch seuchtes Silberoxyd so lange mit einer concentrirten Auflösung der Valeriansäure behandelt, bis alles Oxyd sich in weisses krystallinisches Pulver von valeriansaurem Silberoxyd verwandelt hat, welches man in kochendem Wasser auflöst, wenn man es in schönen Blättern krystallisirt erhalten will. Wenn man dieses erste Hydrat der Valeriansäure auf gut getrocknetes Silberoxyd giesst, so erzeugt sich viel Hitze in Folge der augenblicklichen Bildung des valeriansauren Silberoxyds.

### Saure Verbindungen der Valeriansäure.

Wenn man die ölartige Valeriansäure in eine gesättigte Auslösung von valeriansaurem Chinin giesst und die Flüssigkei umrührt, so sieht man nach kurzer Zeit ölartige Tropsen zu Boden sallen, während sreie Valeriansäure aus der Obersäche der Flüssigkeit schwimmt. Wenn man die valeriansaure Baryterde durch eine hinlängliche Quantität von Salpetersäure zersetzt, so hält die ölartige Säure in einer ebensalls ölartigen Verbindung einen beträchtlichen Theil der valeriansauren Baryterde zurück. Diese beiden Ersahrungen scheinen zu beweisen, dass auch saure valeriansaure Salze existiren, und dass dasjenige des Chinins weniger löslich ist als das neutrale Salz.

#### Das Valeron.

Wenn man die valeriansaure Baryterde der trocknen Destillation unterwirft, so geht eine Flüssigkeit über, welche einen ganz eigenthümlichen Geruch besitzt und deren Dämpfe die Augen und die Nase stark reizen; man kann diese Substanz wohl für Valeron halten, um so mehr, da man findet, dass in der Retorte kohlensaure Baryterde zurückbleibt.

Neue Salze des Chinins. Das milchsaure Chinin.

Wenn man die Milchsäure mit Chinin sättigt und die Auflösung der freiwilligen Verdunstung aussetzt in einem flachen Gefässe, so erhält man zuletzt zusammengruppirte seidenartige Nadeln von milchsaurem Chinin, welche stärker zusammengedrückt sind als die des schwefelsauren Chinins. Das milchsaure Chinin krystallisirt nicht so leicht als das schwefelsaure und das valeriansaure, und es ist auflöslicher als diese letzteren Salze.

Das ameisensaure Chinin krystallisirt leicht in Nadeln, ähnlich denjenigen des schwefelsauren, und es ist ziemlich auflöslich in Wasser. Das ameisensaure Cinchonin hingegen krystallisirt weit schwieriger; die Auflösung dieses letztern Salzes,
zur sirupartigen Consistenz abgedampft, gesteht zu einer aus
in einander verslochtenen Nadeln zusammengesetzten Masse.

Ich habe das pikrinsalpetersaure Chinin bereitet, in der Absicht, mir ein Salz von schr energischer Wirkung zu verschaffen, da das negative Element, eben so wie das positive,

## 312 Bonaparte, üb. d. Valerians. u. ihre Verbind. etc.

sehr bitter und flebervertreibend ist; dessenungeachtet ist das pikrinsalpetersaure Chinin ein Salz, welches in Wasser beinahe uniöslich ist, das jedoch von demselben noch gelblich gefärbt wird. Es ist auch in schwachen Säuren sehr wenig auflöslich; unter den Salzen des Chinins ist es eins der am wenigsten auflöslichen. Es ist weniger bitter- als die Pikrinsalpetersäure und als das Chinin; in zwei Fällen beim Wechselfleber angewand, zeigte es keine Wirkung. Man bereitet es auf dem Wege der doppelten Zersetzung, indem man schweselsaures Chinin und pikrinsalpetersaures Kali nimmt; es bildet ein schones gelbes unkrystallinisches Pulver. Alkohol löst es auf und Wasser schlägt es aus dieser Auflösung nieder; die alkoholische Auflösung liefert beim Verdampfen keine Krystalle. Wenn es der Einwirkung des kochenden Wassers unterworfen wir i, se sammelt es sich schwimmend auf der Oberstäche der Flüssigkeit an in der Form ölartiger bräunlich-gelber Tropfen. pikrinsalpetersaure Cinchonin gleicht in jeder Hinsicht der Chininverbindung.

Ich will mit der Bemerkung schliessen, dass es bei der Darstellung der Chininsalze im Allgemeinen besser ist, die Sättigung in der Kälte vorzunehmen, indem die Wärme sehr oft eine Schmelzung und eine Ausscheidung aus der Flüssigkeit verursacht, sei es nun von einem neu entstandenen Salze, oder von Chinin selbst, welche man von Zeit zu Zeit hinzufügt, um die Säure zu sättigen. Ich vermeide diese Unannehmlichkeit durch Anwendung einer sehr concentrirten Auflösung von Chinin in Alkohol, mit welcher ich in der Kälte die wässerige Auflösung der Säure sättige. Die alkoholische Lösung, indem sie in Berührung kommt mit der wässerigen Lösung, bringt das Chinin in den status nascens, welcher der Sättigung der Säure sehr günstig ist, da sie die Basis in demselben Augenblicke auflöst.

#### XXXV.

Neue Untersuchungen über das valeriansaure Chinin, Zinkoxyd u. s. w.

Vom

Prinzen LOUIS-LUCIEN BONAPARTE.

(Journ. de Chim. méd. etc. T. IX. Nr. 6.)

Wenn man eine alkoholische Auflösung des Chinins wit Valeriansäure sättigt, dann zur neutralen Flüssigkeit zweimal ihr Volumen destillirtes Wasser hinzufügt und das Ganze der Verdampfung mit Hülfe einer sehr mässigen Wärme des Trokkenofens aussetzt, so erhält man Krystalle von valeriansaurem Chinin. Diese sind fest und lustbeständig und differiren in ihrer Form und ihrem Aussehen so sehr von den anderen Verbindungen dieser Basis, dass es unmöglich ist, dass ein erfahrener Chemiker n'cht sogleich dieses auf die gehörige Art dargestellte Salz wiedererkennen sollte. Wenn man dieses Praparat aus dem Handel bezieht, so muss man sich an die Härte der Krystalle und besonders an ihre octaedrische und hexaedrische Form, welche man mit Hülfe einer starken Loupe erkennen kann, halten. Obgleich das seidenartige Ansehen, welches man bei allen anderen Salzen des Chinins findet, weder eine Verunreinigung, noch eine Verfälschung des valeriansauren Chinins beweist, da dasselbe auch diese Krystallform annehmen kann, so muss es doch allemal das Misstrauen des Chemikers erwecken, welcher sich dann von der Reinheit oder Unreinheit des Salzes mit Hülfe der Wärme, der Schwefelsäure, des Wassers, des Alkohols u. s. w. überzeugen muss.

Ich halte folgende Details über die Eigenschaften dieses Salzes für nothwendig, damit die Chemiker dasselbe leicht erkennen können, wenn sie es im Handel finden, welcher es zuweilen unrein und selbst verfälscht liefert, wie ich selbst mich davon habe überzeugen können.

Das krystallisirte valeriansaure Chinin, welche Krystallform es auch haben mag, schmilzt, einer Temperatur von ungefähr 90° C. unterworfen, zu einer durchsichtigen Flüssigkeit, welche beim Erkalten zu einer glasartigen Masse erstarrt, die viele Aehnlichkeit mit dem arabischen Gummi hat. 100 Gran des

## 314 Bonaparte, Untersuchungen üb. das

krystallisirten valeriansauren Chinins verlieren ailein durch Schmetzung 3½ Gran Wasser, das heisst 1 At.; ein zweites At. kann man auf keine Weise abscheiden, wovon man sich leicht überzeugen kann, denn wenn man die Temperatur nur unmerklich erhöht, so entwickeln sich aus der schmelzenden Masse fast ganz reine Dämpfe vom ersten Hydrat der Valeriansäure. Man kann also annehmen, dass das krystallisirte valeriansaure Chinin gebildet ist aus 1 Aeq. Valeriansäure, 1 Aeq. Chinin und 2 Aeq. Wasser, von denen das eine als Krystallisationswasser darin enthalten ist.

Die glasartige Masse des valeriansauren Chinins löst sich leicht in Alkohol auf; wenn die Auflösung concentrirt ist, erhält man das Salz bei der Verdunstung als eine amorphe Masse, ohne Spur von Krystallisation; aber wenn man der alkoholisches Auflösung der glasigen Masse ungefähr ihr eigenes Volumes Wasser hinzufügt und das Ganze bei einer sehr gelinden Wärme der Verdunstung aussetzt, so erhält man das valeriansaure Chinin mit 2 At. Wasser krystallisirt. Ich will dieses valeriansaure Chinin das Bihydrat dieses Salzes nennen, während ich dem geschmolzenen Salze, welches nur 1 At. Wasser enthält, den Namen Hydrat gebe.

Um noch aus dem geschmolzenen und in Alkohol aufgelösten valeriansauren Chinin die Krystalle des Bihydrats zu erhalten, darf die Schmelzung nicht zu anhaltend und die Hitze nicht über 90° C. gewesen sein; wenn diese Grenze überschritten wird, entwickelt sich, wie ich schon gesagt habe, Valeriansäure, und die glasige Masse enthält einen Ueberschuss von freiem Chinin, welches durch Wasser aus der alkoholischen Lösung präcipitirt wird.

Die öligen Tropfen, welche sich in einer kochenden Auflösung des valeriansauren Chinins absetzen, sind nur das geschmolzene Salz \*>). Das Salz, welches bei dem Schmelzen

<sup>\*)</sup> Bevor ich diese Tropfen analysirt hatte, glaubte ich, dass sie einen isomerischen Körper, ein valeriansaures Chinin bilden könnten, aber als ich sie von Neuem untersuchte, habe ich mich davon überzeugen können, dass sie nichts Anderes sind als das geschmolzene und in Wasser sehr wenig lösliche erste Hydrat der valeriansauren

٠,

der Krystalle sich bildet, hat dieselbe Zusammensetzung wie diese ölartigen Tropfen. Die alkoholische Auflösung, so wie die der glasartigen Masse, mit Wasser verdünnt und der frei-willigen Verdunstung ausgesetzt, liefert, ohne Hinzufügung einer neuen Quantität Valeriansäure, das krystallisirte Salz. Niemals darf man aber die glasige Masse oder die ölartigen Tropfen einer zu starken oder zu anhaltenden Wärme unterwerfen; wenn dieses der Fall war, so muss man nothwendig ein wenig Valeriansäure hinzufügen, um das freigewordene Chinin zu sättigen, welches sich sonst beim Zusatz von Wasser niederschlagen würde.

Die ölartigen Tropfen sind also, anstatt ein basisches Salz zu bilden, nur ein valeriansaures Chinin, welches geschmolzen ist und dadurch theilweise Wasser verloren hat.

Man bereitet dieses selbige Valeriansalz, wenn man zu einer wässerigen concentrirten Auflösung des valeriansauren Chinins das erste Hydrat der Valeriansaure hinzufügt. Ich glaubte aufangs, dass die ölartigen Tropfen, welche sich in diesem Falle bilden und sich am Boden des Gefässes ansammeln, ein saures valeriansaures Salz wären, aber ibre Zusammensetzung sprach nicht für diese Ansicht. Sie bestehen nur aus dem ersten Hydrat des valeriansauren Chinins, und ihre Bildung erklärt sich aus der Verwandtschaft des Monohydrats der Valeriansäure zu dem Wasser, welche zur Existenz des Bihydrats vom valeriansauren Chinins, welches sich unter diesen Umständen bildet, schlägt sich, da es sehr wenig auflöslich ist, mit seinen gewöhnlichen Eigenschaften als ölartige Tropfen nieder.

Verbindung. Die Umwandlung des Bihydrats des valeriansauren Chinins in das Hydrat dieser Verbindung, mit Hülfe der Wärme, ist ein Phänomen, ganz analog der Umwandlung des Trihydrats der Valeriansäure in das Monohydrat derselben und in Wasser, bei der Destillation der erstern dieser beiden Säuren. Das von mir beschriebene pikrinsalpetersaure oder kohlenstickstoffsaure Chinin und Cichonin und die salpetersauren Salze dieser Basis bieten alle dasselbe Phänomen dar, so dass nämlich das valeriansaure und pikrinsalpetersaure Salz sich in ölartige Tropfen, nicht aber, wie das salpetersaure Chinin nach einer mehrtägigen Berührung mit dieser Flüssigkeit, in ein krystallisirtes Salz verwandelt.

## 316 Bonaparte, Untersuchungen üb. das

Wenn man zu einer alkoholischen Auflösung des valeriansauren Chinins eine gleichfalls alkoholische Auflösung von Chinin fügt, so wird die Flüssigkeit bei Zusatz von Wasser sehr getrübt, welches durch das freie ('hinin verursacht wird. Altrirte Flüssigkeit enthält einen Ueberschuss von Chinin aufgelöst und bringt die blaue Farbe des durch eine schwache Säure gerötheten Lakmuspapiers wieder hervor; sie kann nicht zum Krystallisiren gebracht werden, oder doch wenigstens nur mit vieler Schwierigkeit, und die Krystalle, welche dann entstehen, gleichen, durch die Loupe betrachtet, so sehr denjenigen des neutrelen valeriansauren Salzes, dass sie wahrscheinlich mit diesen identisch sind, und durch den Einfluss der Krystallisation der Ueberschuss des Chinins sich ausscheidet; diess ist um so mehr wahrscheinlich, da die Krystalle sich dem unbewaffneten Auge in pulverförmiger Gestalt darstellen; durch die Loupe betrachtet, zeigen sie sich niemals bestimmt von einander getrennt, sondern wie vermischt mit einer andern amorphen Substanz, welche in diesem Falle das nicht chemisch gebundene Chinin ist. ein basisch - valeriansaures Salz existirt, so beruht doch desen Existenz auf sehr schwachen Verwandtschaften.

Die Krystallform des valeriansauren Chinins ist die eines Octaeders, von dessen Flächen einige in ihrem Verhältnisse st den anderen sehr gross sind. Wenn es rein ist, krystallisirt a immer in dieser Form, sobald man eine concentrirte Auflösung dleses Salzes der Verdunstung bei einer gelinden Hitze de Abdampfofens aussetzt. Auch unter anderen Umständen krystallisirt es oft in derselben Form, oder wohl auch noch in derjenigen eines Hexaëders, welche letztere nur durch eine zunebmende Verkümmerung einiger gewisser Flächen entsteht; dies Verkümmerung kann stattfinden, wenn die Krystalle sich z schnell bilden, wie die durch Abkühlung gewonnenen, oder durch eine zu sehr beschleunigte Verdampfung des Alkahols in eint hydro-alkoholischen Auflösung des valeriansauren Chinins. B ereignet sich auch zuweilen, aber selten, dass die Krystalle sich mit einer ausserordentlichen Schnelligkeit bilden bei eint plötzlichen Temperaturveränderung, oder aus einer andern Ursache; man bemerkt dann, dass die Krystalle das Ansehen scidenartiger Nadeln haben, welche sich zu einer derjenigen de anderen Chininsalze analogen Masse vereinigen. Ich habe

weilen sogar diese seidenartigen Nadeln in grosser Menge erhalten, als ich eine wässerige Auflösung des valeriansauren
Chinins bei einer Temperatur von 15° C. der freiwilligen Verdampfung überliess. Die Form des unregelmässigen Octaëders
ist also dem valeriansauren Chinin am eigenthümlichsten; diese charakterisirt diess Salz ganz besonders, und deswegen
müssen wir auf dieselbe ein gewisses Gewicht legen.

Eine concentrirte alkoholische Auflösung von valeriansaurem Chinin:

- 1) Präcipitirt die wässerige neutrale und concentrirte Autslösung des salpetersauren Silberoxyds. Das Präcipitat ist aufslöslich in vielem Wasser, und es verschwindet ganz durch Hinzufügung einiger Tropfen Salpetersäure.
- 2) Die wässerige Auflösung des valeriansauren Chinins trübt nicht diejenige des Chlorbaryums.
- 3) Bis zum Kochen erhitzt, scheiden sich ölartige Tropfen vom ersten Hydrat des valeriansauren Chinins im geschmolzenen Eustande aus.
- 4) Man bemerkt die Bildung und Ausscheidung derselben Tropfen, wenn man die wässerige und concentrirte Auflösung des Bihydrats des valeriansauren Chinins mit dem Monohydrat der Valeriansaure zusammen schüttelt.
- Säuren behandelt, so scheidet sich die Valeriansäure aus, welche man leicht an ihrem Geruche erkennt, und wenn man diese Zersetzung mit dem festen valeriansauren Chinin und einer concentrirten Auflösung einer Säure bewerkstelligt, so erhält man die Valeriansäure als eine ölartige Substanz.
- 6) Eine grosse Menge Wasser löst diese Säure günzlich auf, wenn das valeriansaure Chinin nicht eine Spur von Valerianöl enthält.

Die Krystallform, so wie die Untersuchung dieser chemischen Beactionen, lassen uns leicht die Unreinheit oder die Verfälschung des valeriansauren Chinins erkennen. Die Methode, welche mir für die Darstellung dieses Salzes die passendste scheint, ist folgende:

In eine alkoholische und concentrirte Auflösung von Chinin giesst man so viel Valeriansäure, dass ein geringer Ueber-

1

schuss vorhanden ist, welches man mit Hülfe des Lakmuspapiers erkennt; man verdünnt die alkoholische Auflösung mit ungefähr dem Volumen nach zweimal so viel destillirtem Wasser. Man rührt das Gemenge gut um und setzt es einer gelinden Wärme des Trockenofens aus, welche nicht 50° C. übersteigen darf. Wenn ein grosser Theil des Alkohols verdampft ist, fängt das valeriansaure Salz an, in schönen Octaëdern herauszukrystallisiren, welche sich von Tage zu Tage vermehren und, wenn die Verdampfung beendigt ist, nur eine einzige zusammenhängende Masse bilden.

Andere Methoden geben das valeriansaure Chinin schneller, aber auch unreiner, und seine Krystallisation ist weniger regelmässig.

Welche Methode man auch bei der Darstellung dieser Verbindung anwendet, so muss man eine zu starke Hitze vermeiden, welche bewirken würde, wie angegeben worden ist, dass die ölartigen Tropfen des geschmolzenen valeriansauren Chinins sich aus der Flüssigkeit ausscheiden. Man kann leicht diese Tropfen wieder in Krystalle verwandeln, wenn man sie in Alkohol auflöst, Wasser hinzufügt und das Ganze bei sehr gelinder Wärme abdampft.

Wenn nicht viel auf die chemische Reinheit dieses Salzes ankommt, so könnte man es auch nach der Methode des Professor Peretti darstellen, durch doppelte Zersetzung; man bedient sich dazu des gewöhnlichen schwefelsauren Chinins (welches ich immer neutral machen würde durch Hinzufügung von Schwefelsäure) und des valeriansauren Kalkes, eins wie das andere in schwachem Alkohol aufgelöst. Wenn man es für vortheilhaft hält, kann man sich des valeriansauren Kalkes bedienen, welchen man bei der Sättigung des von der Valerianwurzel abdestillirten Wassers mit Kalk erhält. Das so erhaltene Kalksalz, welches niemals sehr rein ist, ist folglich auch wenig geschickt, ein gutes valeriansaures Chinin zu liefern. Man könnte nur ein solches mit Hülfe zahlreicher Krystallisationen zu Wege Um den valeriansauren Kalk rein sich zu verschaffen, muss man zur Sättigung der reinen Säure mit Kalk seine Zuflucht nehmen; aber dann würde man auch besser und schneller das valeriansaure Chinin durch directe Sättigung der Säure mit der Basis bereiten können.

Ich schliesse damit, geschicktere Chemiker, als ich bin, aufzufordern, das valeriansaure Chinin zur Aufklärung und Feststellung der Atomenzahl dieser Basis zu benutzen. Der Vorzug, welchen man demselben geben muss, beruht auf der Schönheit der Krystallform dieses Salzes.

#### Das valeriansaure Zinkoxyd.

Unter den valeriansauren Salzen, welche ich zur therapeutischen Anwendung vorgeschlagen und dem klinischen Studium empfohlen habe, hat bis jetzt dasjenige des Zinks besonders die Aufmerksamkeit der Aerzte verdient. In der letzten Ausgabe seines Lehrbuchs der Chemie beschrieb Berzelius diese Verbindung mit folgenden Worten: "Dieses Salz biidet der Borsäure ähnliche Blättchen, ist in der Luft unveränderlich, bei + 140° ohne Zersetzung schmelzbar, in Wasser und Alkohol löslich." Ich habe dieses Salz mehrere Male bereitet, und um es mit den von Berzelius angeführten Charakteren zu erhalten, ist die beste Methode die, dass man eine wässerige Auflüsung der reinen Valeriansäure mit dem frisch präcipitirten wasserhaltigen kohlensauren Zinkoxyd sättigt. Die Sättigung muss mit Hülfe der Wärme geschehen, und man lässt die neutrale oder etwas saure Flüssigkeit bei einer sehr gelinden Temperatur des Trockenofens, welche nicht 50° C. überschreitet, verdampfen.

Bei Anwendung dieser Vorsichtsmaassregeln erhält man ein in schönen flitterartigen Blättchen krystallisirtes Salz; man muss ein besonderes Gewicht auf diese Form legen, da sie als unterscheidender Charakter dieses Zinksalzes von dem des Cadmiumoxyds dient, welche die einzigen unter den bekannten valeriansauren Verbindungen sind, die in Blättchen krystallisiren. Das valeriansaure Cadmiumoxyd gleicht dem Zinksalze sehr hinsichtlich seiner Krystallform; es ist jedoch immer weniger glänzend; unter sonst gleichen Bedingungen ist das Volumen der Krystalle grösser, und es hat überhaupt eine grössere Neigung, zu krystallisiren.

Das valeriansaure Silberoxyd krystallisirt auch zuweilen in der Form schöner Blättchen, so besonders dasjenige, welches man durch Auflösung des pulverförmigen Salzes beim Erkalten :dieser Auflösung erhält; aber da es wenig auflöslich ist, und

das Licht es sehr leicht schwärzt, so unterscheidet man dasselbe mit Leichtigkeit von den anderen valeriansauren Salzen.

## XXXVI. Kurze Notizen.

Von

Prof. JUCH in Schweinfurt.

(Fortsetzung von Hest 1. S. 64.)

Darstellung von kieselerdefreiem kohlensaurem Kali aus gewöhnlicher Potasche. Man löst 1 Pfd. rohe Potasche in 1 Pfd. Regenwasser auf und setzt 8 Loth feingepulverte Holzkohle zu. Unter öfterem Umschütteln lässt man das Gemenge 24 Stunden stehen, filtrirt dann ab und findet dann beim Kindampfen auf Sättigen mit einer Säure keine Spur von Kieselerde, die sich sonst kaum auf andere Weise entfernen lässt.

Sehr dauerhafter Kitt für eiserne Dampfröhren. Ma zersetzt guten Leinölfirniss mit einem Gemenge aus gleiches Theilen Bleiweiss, Braunstein und weissem Pfeisenthon, bis die gewünschte Consistenz erreicht ist. Dieser Kitt wird fast noch fester als Stein.

#### Literatur.

Geschichte der Chemie. Von Dr. II. Kopp, ausserordentlichem Prof. der Physik und Chemie an der Universität Giessen. Erster Theil Braunschweig, bei Vieweg u. Sohn. 1843. 8. 455 S.

Die Chemie in ihrer Anwendung auf Agricultur und Physiologie. Von Dr. J. Liebig, Prof. etc. 5. umgearbeitete u. sehr verm. Auflage. Braunschweig, bei Vieweg u. Sohn. 1843. 8. 506 S.

Neue Verfahrungsweisen zur Prüfung der Pottasche und Soda, det Asche, der Säuren, insbesondere des Essigs so wie des Braunsteins, auf ihren wahren Gehalt und Handelswerth. Für Chemiker, Pharmaceuten, Techniker und Kaufleute, lediglich nach eigenen Versuches bearbeitet von Dr. R. Fresenius u. Dr. H. Will, Assistenten anchemischen Laboratorio zu Giessen. Heidelberg, academ. Verlagshandlung v. L. F. Winter. 1843.

Abriss der anorganischen Chemie als Grundlage zum Unterrichte in Realgymnasien und höheren Bürgerschulen, bearbeitet von A. Jahr. Dresden u. Leipzig, Arnold'sche Buchhandl. 1843.

Lehrbuch der Chemie, von J. J. Berzelius. 5. Aufl. I. Bd. 6. u. 7. Lig. Dresden u. Leipzig, Arnold'sche Buchhandlung.

#### XXXVII.

#### Ueber die chlorsauren Salze.

#### Von

#### ALEXANDER WAECHTER.

Die Verbindungen der Chlorsäure mit Basen sind, mit alleiniger Ausnahme des chlorsauren Kali's, in Bezug auf ihre Eigenschaften und Zusammensetzung nicht in der Vollständigkeit untersucht worden, als die Verbindungen einer so wichtigen Säure verdienen.

Chenevix legte 1802 der Londoner Societät die erste umfassende Arbeit über diesen Gegenstand vor. Er stellte die chlorsauren Salze, welche er beschreibt, durch Einwirkung von Chlorgas auf die entweder in Wasser gelösten oder suspendirten Metalloxyde dar, erhielt sie hierdurch jedoch nur in so geringen Mengen und in einem so unvollkommenen Zustande der Reinheit, dass er selbst nicht einmal für die Angaben der physikalischen Eigenschaften mit Gewissheit stehen will. - Hauptsächlich hat er durch seine Untersuchung nachgewiesen, dass gewisse Verbindungen, wie das Quecksilbersublimat, die Metallbuttern u. a. m., die man früher für chlorsaure Salze hielt, Chlormetalle seien. Nachdem es Gay-Lussac 1814 gelungen war, die wässrige Chlorsäure rein darzustellen, nahm Vauquelin die Arbeiten von Chenevix wieder auf und zeigte, dass die durch directe Verbindung der Chlorsäure mit Metalloxyden bervorgebrachten Chlorate mit den von Chenevix auf anderem Wege erzeugten identisch seien. Da er auf dem von ihm eingeschlagenen Wege dieselben in reinerem Zustande als sein Vorgänger erhielt, hat er die Angaben desselben über die Eigenschaften der Salze mehrfach berichtigt, jedoch über die Zusammensetzung derselben gar keine Untersuchungen angestellt. - Diese Lücke auszufüllen. ist der Zweck der vorliegenden Arbeit.

## Chlorsaures Natron. Na El.

Die Krystallform des chlorsauren Natrons gehört dem regulären System an. Die gewöhnliche Form ist ein Würfel mit Tetraëderslächen und Granatoëderslächen. Es ist löslich in 3 Theilen kaken und weniger heissen Wassers, in Alkohol aber nur in sehr unbedeutender Menge. Erhitzt, schmilzt ce Journ. f. prakt. Chemie. XXX, 6.

21

322

bei nahe derselben Temperatur wie das Kalisalz, entwickelt dabei, wie dieses, Sauerstoffgas und hinterlässt ein alkalisch rengirendes Chlornatrium. Chlorsaures Natron ist wasserfrei und besteht aus:

29,31 Th. Natron
70,69 Th. Chlorsäure
100,00 Th. chlors. Natron.

## Chlorsaures Lithion. Li E + H.

Kohlensaures Lithion wurde in reiner wässriger Chlorsaure gelöst. Die neutrale Flüssigkeit, über Schwefelsäure eingedunstet, lieferte keine erkennbare Krystalle, sondern erstarrte zu einer strahlig krystallinischen Masse. Diese wurde zum Behof der Untersuchung zwischen erwärmtem Löschpapier ausgepresst, dann über Schwefelsäure vollends getrocknet. Bas so erhaltene chlorsaure Lithion bildete eine weisse, sehr zersiessliche Salzmasse, die schon bei 50°C. schmilzt und bei 140°C. anfängt, Wasser, Sauerstoff und etwas Chlor abzugeben. Erhitzt man bis die Gasentwickelung aufhört, so hat man ein alkalisch reagirendes Chlorlithium als Rückstand. Um die Menge des mit dem Wasser und Sauerstoff entwichenen Chlors zu bestimmen, wurden 0,2836 Gr. des Salzes bis zur vollen Zersetzung geschmolzen. Die hierdurch erhaltenen 0,1176 Gr. basisch reagirenden Chlorlithiums lieferten 0,4030 Gr. Chlorsilber. Der Verlust an Chlor war demnach nur sehr gering.

Um die Zusammensetzung des Salzes zu bestimmen, wurden 0,6700 Gr. chlorsauren Lithions mittelst Salzsäure in Chlorlithium verwandelt, dieses wiederum in schwefelsaures Lithion. Die Menge desselben betrug 0,3655 Gr. Da das Salz ein neutrales ist, so ergiebt sich hieraus folgende Zusammensetzung:

Lithion 14,59
Chlorsaure 76,31
Wasser 9,10
chlors. Lithion 100,00.

Das Salz ist in Alkohol leicht löslich.

## Chlorsaures Ammoniak. NH4 Cl.

Chlorsaurer Baryt wurde mit kohlensaurem Ammoniak zersetzt. Die vem Niederschlage absiltrirte Lösung lieserte, über

Schwefelsäure verdunstet, prismatische, nicht deutlich bestimmbare Krystalle, die in Wasser leicht, in absolutem Alkohol nur unhedeutend löslich sind. Vauquelin giebt an, dass das Salz sich noch unter dem Kochpuncte des Wassers verflüchtige. Diese Angabe beruht aber nur auf einem Irrthum. Erhitzt, zersetzt es sich bei 102° C. plötzlich und unter rother Lichterscheinung. Die Producte der Zersetzung sind Wasserdampf, Stickstoff, Chler, Sauerstoff, salzsaures Gas, Salmiak. Mit brennbaren Substanzen gemischt, detonirt es durch einen Schlag eben so wie das Kalisalz. - Um die Zusammensetzung des chlorsauren Ammoniaks zu ermitteln, wurden 1,0635 Gr. des trocknen Salzes mit chlorfreier Kalilauge im Silbertiegel eingedunstet und geschmolzen, die geschmolzene Masse in Wasser geiöst, mit Salpetersäure übersättigt und mit salpetersaurem Silberoxyd gefällt. Es wurden 1,5005 Gr. Chlorsilber erhalten. Hieraus ergiebt sich:

Ammoniumoxyd 25,75
Chlorsäure 74,25
100,00.

# Chlorsaurer Baryt. Ba Či+H.

Dieses Salz bereitete ich in grösserer Menge zur Darstellung der reinen Chlorsäure und mehrerer chiorsaurer Salze durch Sättigen unreiner, mittelst Kieselflussäure aus chloraurem Kali dargestellter Chiorsaure mit kohlensaurem Baryt. Es krystaffisirt unter Lichtentwickelung in Formen des 2- und 2gliedrigen Systems. Die gewöhnlichste Form ist eine rhombische Saute von 97°39' mit 2 gegen die Axe gleich geneigten, unter Winkeln von 39°48' schiefen Endflächen, die auf den Säulenkanten von 97°39 gerade aufgesetzt sind. Erhitzt, giebt der chiersaure Baryt bei 120° sein Krystallwasser, 5,88 p.C., ab, fängt bei 250° an, Sauerstoff abzugeben, geräth bei einer 400° C. übersteigenden Temperatur in Fluxs und giebt dann allen Sauerstoff nebst einer Spur Chlor ab. Geschieht die Erhitzung schnell, so zersetzt es sich płótzńch unter Detonation. - Mit brennbaren Körpern gemischt, zersetzt es sich durch einen Schlag eben so wie das Kalisalz.

1 Gramm des bei 200° getrockneien, also Wasserfreien, Sulves Wurde in Wasser gelbet, mit Behwerelisture niederge-

## 324 Wächter, üb. d. chlorsauren Salze.

schlagen. Es wurden 0,7717 Gr. schwefelsauren Baryts erhalten. Die Zusammensetzung dieses Salzes ist also:

Baryt 46,53
Chlorsäure 47,59
Wasser 5,88
100,00.

Um zu untersuchen, wie beträchtlich die Menge des Chlors sei, die mit dem Sauerstoffe beim Erhitzen des chlorsauren Baryts entweicht, wurden 1,7250 Gr. des wasserfreien Salzes mit frisch geglühter Kieselerde vermischt und durch Hitze zersetzt. Der Glühverlust betrug 0,5450 Gr. Hieraus ergiebt sich, dass 0,0030 Gr. Chlor mit dem Sauerstoffe entwichen waren, die sich auch durch den Geruch bemerklich machten. Chlorsaurer Baryt ist in absolutem Alkohol nur in äusserst geringer Menge löslich und färbt die Alkoholflamme intensiv grün.

## Chlorsaure Strontianerde. Sr El.

Kohlensaurer Strontian wurde in Chlorsäure gelöst; die Lösung lieserte, über Schweselsäure bis zur Sirupsconsistenz eingedunstet, grosse pyramidale Krystalle, die dem 2- und 2 gliedrigen System anzugehören scheinen, aber, weil sie an der Lust schnell seucht wurden, keiner Messung unterworsen werden konnten. In Alkohol sind sie unlöslich. Beim Erhitzen zerspringen sie, ohne Wasser abzugeben, und schmelzen bei nahe derselben Temperatur wie das Barytsalz; stärker erhitzt, geben sie ihren Sauerstoff nebst einer Spur Chlor ab, und ein alkalisch reagirendes Chlorstrontium bleibt als Rückstand. — Mit brennbaren Körpern gemischt, detonirt es durch einen Schlag eben so wie chlorsaures Kali.

1,0290 Gr. des Salzes, in Weingeist gelöst, mit Schwefelsaure gefällt, gaben 0,7400 Gr. schwefelsauren Strontians. Das Salz besteht also aus:

Strontianerde 40,71
Chlorsäure 59,29
100,00.

## Chlorsaure Kalkerde. Ca El+2H.

Eine neutrale Auflösung von kohlensaurer Kalkerde in reiner wäszriger Chlorsäure lieferte, über Schwefelsäure bis zur

Sirupsconsistenz eingedunstet, deutliche Krystalle von chlorsaurem Kalk. — Sie gehören dem 2- und 1gliedr. Krystallsysteme an und sind schiefe rhombische Säulen mit schiefer Endfläche. Einer Messung konnten sie nicht unterworfen werden, da sie an der Luft sehr schnell zerflossen. In Alkohol sind sie leicht löslich und färben dessen Flamme schön roth. — Krhitzt man die Krystalle schnell bis etwas über 100° C., so schmelzen sie in ihrem Krystallwasser; steigert man die Temperatur dagegen langsam, so verlieren sie, ohne zu schmelzen, ihr Krystallwasser (14,10 p. C.), sind dann wasserfrei und schmelzen erst bei einer wenig niederen Temperatur als die entsprechenden Baryt- und Strontianverbindungen, geben wie diese Sauerstoff und eine Spur von Chlor ab und hinterlassen ein alkalisch reagirendes Chlorcalcium.

0,8950 Gr. des krystallisirten Salzes lieferten, in Wasser gelöst und mit kohlensaurem Ammoniak gefällt, 0,3700 Gr. kohlensaurer Kalkerde. Das Salz besteht hiernach aus:

 Kalkerde
 23,36

 Chlorsäure
 62,54

 Wasser
 14,10

 100,00.

## Chlorsaure Bittererde. Mg Cl+6H.

Die durch Zersetzen von chlorsaurem Baryt mittelst schwefelsaurer Bittererde erhaltene neutrale Lösung von chlorsaurer
Bittererde lieferte, beim Eindunsten über Schwefelsäure, nur
eine krystallinisch-blättrige, sehr zerstiessliche Salzmasse, die
sich in Alkohol ebenfalls sehr leicht löste. Sie wurde Behufs
der Untersuchung durch Pressen zwischen erwärmtem Löschpapier von der Mutterlauge befreit und dann über Schwefelsäure
vollends getrocknet. — Die chlorsaure Magnesia schmilzt bei
40° C., fängt bei eiren 120° an, Wasser, Sauerstoff und Chlor
abzugeben. Der Rückstand bei fortgesetzter Erhitzung ist ein
Gemenge von Magnesia mit Chlormagnesium, bei sehr schneller
Erhitzung auch nur Magnesia.

1,003 Gr. chlorsaure Magnesia wurden durch Erhitzen zersetzt; der Rückstand, durch Zusatz von Schwefelsäure in schwefelsaure Magnesia verwandelt, betrug 0,510 Gr. Sie besteht also aus:

## 326 Wächter, üb. d. chlorsauren Salze.

Magnesia 13,77
Chlorsäure 50,35
Wasser 35,98
100,00.

#### Chlorsaures Manganoxydul.

Diese Verbindung habe ich nicht in fester Form darstellen Die farblose Lösung, die man durch Zersetzen von chlorsaurem Baryt mit schwefelsaurem Manganoxydul erhält, zerfällt beim Eindunsten über Schwefelsäure bei einem gewissen Concentrationsgrade in Chlor, Sauerstoff und Mangansuperoxydhydrat. Ich muss mich daher darauf beschränken, das Verhalten der verdünnten Lösung anzuführen. Diese verändert sich selbst beim Kochen nicht. Setzt man verdünnte Schweselsäure zu ihr hinzu, so wird sie intensiv roth gefärbt durch Entstehung von schwefelsnurem Manganoxyd auf Kosten des Sauerstoffes der Chlorafure. Setzt man etwas von der Lösung vom chlorsauren Manganoxydul zu einem Ueberschusse von concentrirter Schwefelsäure, so entsteht ein brauner krystallinischer Niederschlag, der ein inniges Gemenge von Mangansuperoxyd und in concentrirter Schweselsaure unlöslichem schweselsaurem Manganoxydul ist.

## Chlorsaures Eisenoxydul.

Durch Zersetzung einer Lösung von schweselsaurem Eisenoxydul mit einer Lösung von chlorsaurem Baryt in der Kälte
erhält man eine sarblose neutrale Lösung von chlorsaurem Eisenoxydul. Diese entmischt sich jedoch, wenn die Temperatur richt
sehr niedrig ist, von selbst, indem sie ihre Neutralität ändert,
ein zimmtsarbenes, basisch-chlorsaures Eisenoxyd zu Boden
sallen lässt und eine tiesrothe Lösung von chlorsaurem Eisenoxyd und Eisenchlorid zurücklässt.

## Chlorsaures Zinnoxydul.

Frisch gefälltes Zinnoxydulhydrat löste sich in wässriger Chlorsäure zu einer farblosen Flüssigkeit. Diese entmischte sich jedoch nach wenig Minuten von selbst unter heftigen Detonationen und Erwärmung und bildete nach beendeter Zersetzung eine gallerartige Masse. Laut Untersuchung enthielt

diese Zinnoxydhydrat, Zinnehlorid, viel freie Chlorsäure. 18 At. Sn  $\ddot{\mathbb{C}}$  =  $\dot{\mathbb{S}}$ n  $\mathbb{C}$ l<sub>2</sub> +  $11\ddot{\mathbb{S}}$ n +  $10\ddot{\mathbb{C}}$ l.

Die Detonationen entstanden durch von der gleichzeitigen Erwärmung bedingte Zersetzung eines Antheils Chlorsäure.

## Chlorsaures Zinkoxyd. Zn Öl + 6H.

Die durch Zersetzung von chlorsaurem Baryt mittelst schwefelsauren Zinkoxyds erhaltene Lösung des chlorsauren Zinkoxyds
lieferte beim Eindunsten- über Schwefelsäure eine krystallinische,
sehr zersliessliche Salzmasse, die sich auch in Alkohol sehr
leicht löst. Das chlorsaure Zinkoxyd schmilzt bei 60° C., giebt
bei einer wenig höhern Temperatur Chlor, Sauerstoff und Wasser ab und hinterlässt, wenn man die Hitze weit genug steigert,
reines Zinkoxyd.

0,9655 Gr. des Salzes wurden, in Wasser gelöst, mit kohlensaurem Natron gefällt. Der ausgesüsste Niederschlag geglüht, betrug 0,2295 Gr. Es enthält demnach:

23,72 Zinkoxyd 44,46 Chlorsäure 31,82 Wasser 100,00.

# Chlorsaures Nickeloxyd. Ni El+6H.

Die durch Zersetzung des chlorsauren Baryts und schwefelsauren Nickeloxyds erhaltene neutrale Lösung dieses Salzes
lieferte beim Eindunsten über Schwefelsäure sehr schöne reguläre
Octaëder von dunkelgrüner Farbe, die an der Luft sehr schnell zerflossen und sich in Alkohol sehr leicht lösten. — Bei 80° C. schmelzen sie in ihrem Krystallwasser und beginnen bei 140° C., sich unter Abgabe von Wasser, Chlor und Sauerstoff zu zersetzen.
Wenn man die Temperatur hierbei nicht über 200° C. steigert,
bleibt als Rückstand ein schwarzes Gemenge von Nickelsuperoxyd und Chlornickel, das bei gelindem Glühen eine gelbgraue
Farbe annimmt und dann ein basisches Chlornickel ist. Dieses
anhaltend geglüht, wird in reines Nickeloxyd von silbergrauer
Farbe umgewandelt.

1,4150 Gr. chlorsaures Nickeloxyd, in Wasser gelöst, heiss mit Kalilauge gefällt, lieferten 0,3450 Gr. Nickeloxyd.

#### Die Krystalle bestanden also aus:

Nickeloxyd	<b>22,50</b>
Chlorsäure	45,16
Wasser	32,34
	100,00.

# Chlorsaures Kobaltoxyd. Čo Čl + 6H.

Chlorsaurer Baryt wurde mit schwefelsaurem Kobaltoxyd zersetzt; die vom schwefelsauren Baryt absiltrirte Lösung lieferte beim Eindunsten über Schwefelsäure ebenfalls reguläre Octacder, aber in Combination mit dem Würfel. Die Krystalle sind äusserst zersliesslich, lösen sich leicht in Alkohol, schmelzen bei 50° C., zersetzen sich schon bei 100° vollkommen unter Abgabe von Chlor, Sauerstoff und Wasser und Zurücklassung von reinem Kobaltsuperoxyd.

1,0015 Gr. chlorsaures Kobaltoxyd, in Wasser gelöst, mit verdünnter Kalilösung kochend gefällt, lieferten 0,2270 Gr. Kobaltoxyd. Das Salz besteht also aus:

Kobaltoxyd	<b>22,4</b> 8
Chlorsäure	45,18
Wasser	32,34
	100,00.

# Chlorsaures Kupferoxyd. Ča Či+6H.

Die durch Zersetzung von chlorsaurem Baryt und schwefelsaurem Kupferoxyd erhaltene Lösung dieses Salzes lieferte beim Eindunsten im Vacuum über Schweselsäure eine dunkelgrüne Flüssigkeit von Sirupsconsistenz, die erst einer starken Kälte ausgesetzt, zu einer krystallinischen Masse erstarrte. Nur selten gelang es mir, deutliche Krystalle zu erhalten, welche reguläre Octaëder zu sein schienen. Das chlorsaure Kupferoxyd ist sehr zersliesslich und löst sich leicht in Alkohol. Es schmilzt bei 65° C. und beginnt bei einer etwas höhern Temperatur sich zu zersetzen. Das geschmolzene chlorsaure Kupferoxyd wird erst bei einer bedeutend niederen Temperatur (bei 20°C.) als sein Schmelzpunct (65° C.) wieder fest, selbst wonn es noch nicht im mindesten durch die Hitze zersetzt ist. - Wird es bis 100° C. erhitzt, so entwickelt es Gasblasen, deren jede eine kleine Detonation verursacht. Lässt man die Zersetzung

bei möglichst niederer Temperatur vor sich gehen, so erhält man einen grünen Körper als Rückstand, der erst bei einer 260° C. übersteigenden Temperatur weiter zersetzt wird. — Er ist in Wasser unlöslich, löst sich in verdünnten Säuren aber leicht, die Lösung in verdünnter Salpetersäure giebt mit salpetersaurem Silberoxyd keinen Niederschlag, die Lösung in Salzsäureriecht stark nach Chlor. Stark erhitzt, giebt diese Verbindung Wasser, Chlor und Sauerstoff ab, und ein reines chlorfreies Kupferoxyd bleibt als Rückstand. Der grüne Körper war also ein basisch-chlorsaures Kupferoxyd mit Wassergehalt.

1,2140 Gr. chlorsaures Kupferoxyd wurden in Wasser gelöst und im Kochen mit Kalilauge gefällt. Es wurden 0,2850 Gr. Kupferoxyd erhalten. Hiernach besteht das Salz aus:

Kupferoxyd	23,45
Chlorsäure	44,60
Wasser	31,95
	100,00.

# Chlorsaures Bleioxyd. Pb CI+H.

Durch Sättigen von reiner Chlorsäure mit Bleioxyd erhält man eine neutral reagirende Lösung dieses Salzes, die ohne Zersetzung über der Spiritussiamme so weit concentrirt werden kann, dass sie beim Erkalten krystallisirt. Die Krystalle sind 2- und 2gliedrig, rhombische Prismata mit gerade aufgesetzter Endsläche. Sie sind im Anfange durchsichtig und von ausgezeichnetem Glanz, werden jedoch an der Lust schnell matt und undurchsichtig. Sie zersliessen nicht, lösen sich aber sehr leicht in Wasser und Alkohol. Mit brennbaren Körpern gemischt, detoniren sie durch einen Schlag eben so heftig wie das Kalisalz.

Bei 150° C. verlieren sie 4,59 p. C. Wasser, bei 230° C. zersetzen sie sich plötzlich unter Zischen, indem Chlor und Sauerstoff entweicht und eine schwarze, theilweise geschmolzene Masse zurückbleibt, die ein Gemenge von Bleisuperoxyd und Chlorblei ist, welches bei weiterem Erhitzen unter Sauerstoffabgabe in ein gelbes basisches Chlorblei von constanter Zusammensetzung verwandelt wird.

1,0900 Gr. chlorsauren Bleioxyds lieferten 0,8200 Gr. schwefelsauren Bleioxyds. Das Salz besteht demnach aus:

## Wächter, üb. d. chlorsauren Salze.

330

Bleioxyd 56,92 Chlorsäure 38,49 Wasser 4,59 100,00.

0,8700 Gr. des basischen Chlorblei's, in Salpetersäure gelöst, mit salpetersaurem Silberoxyd gefällt, lieferten 0,6400 Gr. Chlorsilber. Es bestand also aus:

Bleioxyd 28,64 Chlorblei 71,36 100,00 = Pb + 2Pb Cl.

Zur Controle dieser Zusammensetzung wurden 0,9850 Gr. des vom Wasser befreiten chlorsauren Bleioxyds mit einer gewogenen Menge frisch geglühter Kieselsäure vermengt und bis zum Glühen erhitzt. Sie verloren hierbei 0,3280 Gr., welche genau dem Verlust von % des im chlorsauren Bleioxyd enthaltenen Sauerstoffes und 1/3 des Chlors entsprechen, wie es ebenfalls die Zusammensetzung des rückständigen Chlorblei's ergeben.

## Chlorsaures Silberoxyd. Ag Öl.

Darch Auflösen von Silberoxyd in reiner Chlorsäure erhält man eine Flüssigkeit von neutraler Reaction, die beim Bindussten deutlich erkennbare Krystalle liesert, welche dem 4gliedrigen System angehören. Die beobachteten Flächen sind die Flächen der 1. und 2. quadrat. Säule, die gerade Endstäche, die Flächen eines 2. Quadrat-Octaeders, auf den vorherrschend ausgebildeten Flächen der ersten Säule gerade aufgesetzt (Neigung in den Endkanten des Octaëders 93°45' - 54'). Ausserdem Anden sich die gerade Endstäche und eine untergeordnete Fläche in der Zone des Quadratoctacders und der 2. Saule. — Das chlorsaure Silberoxyd ist wasserfrei, löst sich in circa 5 Th. kalten Wassers und ebenfalls in Alkohol ohne Veränderung, es schmilzt bei 230° C., beginnt bei 270° Sauerstoff abzugeben, dem eine Spur Chlor beigemengt ist. Wird es bis zur Beendigung der Gasentwickelung erhitzt, so bleibt Chlorsilber als Die Sauerstoffabgabe geschieht viel leichter und Bückstand. schneller, wenn man es mit Kupferoxyd oder Braunstein ver-Wenn man chlorsaures Silber sehr schnell erhitzt, mischt. sich auf einmal unter Explosion und Licht**es** so zersetzt

erscheinung. Mit brennbaren Substanzen gemischt, detonirt es durch einen Schlag weit stärker als das Kalisalz. 1 Gramm chlorsaures Silberoxyd liefert 0,7500 Gr. Chlorsilber, das Sals besteht also aus:

Silberoxyd 60,63 Chlorsäure 39,37 100,00.

Durch Hincinleiten von Chlor durch Wasser, das Silberoxyd in Suspension hält, entsteht ebenfalls chlorsaures Silberoxyd, nur wird dieses wiederum, wenn man zu lange Chlorgas hindurchleitet, so zersetzt, dass Sauerstoffgas gasförmig entweicht und Chlorsilber und freie Chlorsäure (keine Ueberchlorsäure) entstehen. — Durch Einwirkung der unterchlorigen Säure auf Silberoxyd, oder auch feinzertheiltes metallisches Silber, entsteht keine Chlorsäure, sondern ein Gemenge von Silbersuperoxyd und Chlorsilber.

# Chlorsaures Silberoxyd-Ammoniak. Ag Ei+2N H3.

Durch Auflösen von chlorsaurem Silberoxyd in Ammoniak und Kindunsten der Lösung erhält man prismatische, in Alkohol und Wasser leicht lösliche Krystalle dieses Salzes. Bei 106° C. schmelzen sie und verlieren ihr Ammoniak, so dass, wenn die Hitze 279° C. nicht überstieg, reines chlorsaures Silberoxyd zurückbleibt. Schnell erhitzt, zersetzen sie sich unter Explosion und Lichterscheinung. Die Lösung dieses Salzes, mit Kali versetzt, giebt einen grauen Niederschlag von Berthollet'schem Knallsilber. Das Salz besteht aus:

chlors. Silberoxyd 84,81
Ammoniak 15,19
100,00.

## Chlorsaures Quecksilheroxydul. Hg Ö,

Frisch gefälltes Quecksilberoxydul wurde in Chlorsäure gelöst; die Lösung, über Schweselsäure eingedunstet, lieserte bis zum letzten Tropsen schöne, sast zolllange, prismatische Krystalle, die dem 2- und 2gliedrigen System angehören, an der Lust aber schnell ihre Durchsichtigkeit und Glanz verlieren und matt werden, Wasser und Alkohol lösen die noch nicht veränderten Krystalle leicht und ohne Rückstand auf, die schon veränderten jedoch mit Zurücklassung eines geringen weissen Rückstandes, der beim Kochen schwarz wurde. — Reibt man das Salz mit Wasser und Chlornatrium zusammen, so erhält man einen weissen Niederschlag und die überstehende Flüssigkeit reagirt neutral. Das Salz ist hiernach neutrales chlorsaures Quecksilberoxydul. — Erhitzt, giebt dieses Salz bei 250° Sauerstoff ab und setzt sich in ein Gemenge von rothem Quecksilberoxyd und Sublimat um, von dem bei 295° letzteres abdestillit werden kann, und ersteres, wenn die Temperatur 370° nicht übersteigt, zurückbleibt. Erhitzt man schnell, so geht die Zersetzung plötzlich vor sich und man nimmt auch Chlor unter den Zersetzungsproducten wahr.

Die schon von Vauquelin beschriebene unlösliche Modification dieses Salzes erhielt ich durch Eindunsten der Lösung des Salzes im Wasserbade bis zur Trockne und Extrahiren der rückständigen krystallinischen Masse mit Wasser, als ein weisses unlösliches Pulver, das, mit Kochsalz und Wasser zusammengerieben, ebenfalls einen weissen Niederschlag von Calomel gab, also kein basisches Salz war, und in Essigsäure sich volkommen löste. Aus der essigsauren Lösung wurde durch Salzsäure alles Quecksilber als Calomel gefällt. Es lieferte erhitzt dieselben Zersetzungsproducte wie das lösliche krystallisirte Salz.— Die saure Flüssigkeit, mit der es ausgewaschen war, setzte beim Eindunsten Calomel in Warzen und basisches chlorsaures Quecksilberoxyd in Krystallen ab. — Mit brennbaren Körpern gemengt, explodirt das chlorsaure Quecksilberoxydul eben so heftig wie das Silbersalz.

Um die Zusammensetzung des krystallisirten chlorsauren Quecksilberoxyduls zu bestimmen, wurden zur Bestimmung des Quecksilbers 1,2010 Gr. mit Zinnchlorür gefällt. Es resultirten 0,8285 Gr. Quecksilber.

Zur Bestimmung der Chlorsäure wurden 0,8590 Gr. des Salzes mit chlorfreier kaustischer Lauge gekocht, die vom Niederschlage abfiltrirte Flüssigkeit im Silbertiegel eingedunstet und geschmolzen, dann wieder aufgelöst und mit salpetersauren Silber nach Uebersättigung mit Salpetersäure gefällt. 0,4345 Gr. Chlorsilber entstanden. Hiernach besteht das Salz aus:

Quecksilberoxydul 73,63 Chlorsäure 26,37 100,00.

## Chlorsaures Quecksilberoxyd. Hg, El+H.

Durch Auflösen von rothem Quecksilberoxyd in Chlorsaure und Eindunsten der Lösung im Wasserbade erhielt ich chlorsaures <sup>7</sup> Quecksilberoxyd in kleinen tafelförmigen Krystallen, die dem 4 4gliedrigen System anzugehören scheinen. Sie sind Octaëder mit vorherrschender gerader Endfläche. — Erhitzt, geben sie zuerst Wasser, später Sauerstoff ab, setzen sich dann in ein - Gemenge von rothem Quecksilberoxyd und Sublimat um, von dem letzteres bei 295° C. abdestillirt. Erhitzt man das Salz schnell, so zersetzt sich das Salz plötzlich, und dann tritt auch Chlor unter den Zersetzungsproducten auf. - Mit brennbaren Körpern gemischt, entzündet es sich meist schon beim Mengen, entflammt aber ohne Detonation. Von Wasser wird es in ein lösliches saures und unlösliches basisches Salz zerlegt. Reibt man es mit Chlornatrium und wenig Wasser zusammen, so scheidet sich ein Quecksilberoxychlorid mit rother Farbe aus und die überstehende Flüssigkeit reagirt neutral. Das Salz ist also ein basisches.

Um seine Zusammensetzung zu bestimmen, wurden 1,0800 Gr. in Salzsäure gelöst und mit Zinnchlorür gefällt. Es resultirten 0,7202 Gr. Quecksilber. Der Chlorsäuregehalt wurde wie beim Oxydulsalz bestimmt. 0,8690 Gr. des Salzes gaben 0,4100 Gr. Chlorsilber. Das Salz besteht also aus:

 Quecksilberoxyd
 72,13

 Chlorsäure
 24,91

 Wasser
 2,96

 100,00.

# Chlorsaures Cadmiumoxyd. Čd Čl + 2H.

Die durch Fällen von chlorsaurem Baryt mit schweselsaurem Cadmiumoxyd erhaltene Lösung dieses Salzes gab beim
Eindunsten über Schweselsäure prismatische, sehr zersliesaliche
Krystalle, die sich ebenfalls in Alkohol leicht lösten. Bei
80° C. schmelzen sie und geben Wasser, Sauerstoff und Chlor

ab. Der Rückstand ist, wenn die Hitze stark genug war, eint graue gestossene Masse, ein Gemenge von Cadmiumoxyd mit Chlorcadmium. Behandelt man diesen Rückstand mit Wasser, so zieht dieses einen Theil Chlorcadmium aus, der andere bleibt, mit dem Cadmiumoxyd zu einem unlöslichen, weissen basischen Chlorcadmium verbunden, zurück, in dem aber das Chlorcadmium so lose mit dem Cadmiumoxyd verbunden ist, dass es schon durch die Kohlensäure der Lust in ein Gemenge von kohlensaurem Cadmiumoxyd und Chlorcadmium verwandelt wird, aus dem letzteres durch Wasser ausziehbar ist.

2,730 Gr. chlorsaures Cadmium lieserten 1,235 Gr. Schwefelcadmium. — Das Salz besteht also aus:

Cadmiumoxyd	40,56
Chlorsäure	47,90
Wasser	11,45
	100,00.

#### Chlorsaures Wismuthoxyd.

Die Auflösung von Wismuthoxyd in Chlorsäure zersetzt sich bei der Concentration im Vacuum, indem ein basisches Chlorwismuth zu Boden fällt und unterchlorige Säure sich entwickelt; ich habe daher das chlorsaure Wismuthoxyd nicht isoliren können.

#### XXXVIII.

## Ueber antike Münzen.

(Göttingische gelehrte Anzeigen. No. 180 u. 131. 1843.)

Der königlichen Societät der Wissenschaften wurden am 29. Julius durch den Hofrath Hausmann die in der hierneben befindlichen Tabelle zusammengestellten Resultate von Untersuchungen alter Münzen vorgelegt, welche von Hrn. Münzwardein Brüel zu Hannever, der sich schon durch mehrere chemische Arbeiten rühmlich bekannt gemacht hat, unternommen worden. Diese Mitthellung war von folgenden, aus einem Schreiben des Herrn Brüel entlehnten Notizen begleitet, wohnt Hofrath Hausmann verschiedene, durch jene Unterzuschungen veranlasste Bemärkungen verknüpst hat.

Die in der Tabelle aufgeführten griechischen und römischen Münzen empfing Herr Brüel aus solchen Händen, dass ihre Aechtheit ihm vollkommen verbürgt war. Sämmtliche von ihm untersuchte römische Münzen, mit Ausnahme derer, welche mit 10., 11., 12. und 13. bezeichnet sind, waren äusserlich graulich-weiss, mehr oder weniger mit einem Stich in das Gelbe oder Braune, mehr seidenartig als metallisch glänzend; die Erhabenheiten waren glatt gerieben, wodurch die Schärfe des Gepräges gelitten hatte. An diesen Stellen war die Farbe silberweiss, der Glanz metallisch. Wurden sie mit zwei Zangen ersast, um sie zu biegen, so zerbrachen sie. Die unter 1. und 2. aufgeführten Münzen zerbrachen bei zweimaligem Biegen. Der Bruch war silberweiss und körnig, nicht hakig, wie es bei Silber von solchem Grade der Reinheit sonst der Fall zu sein pflegt. Bei dem Versuche, ein Stück zu zerschneiden, wurde durch den Druck der Scheere eine Partie feinen Silberstaubes abgelöst. Die unter 3. bis 9. in der Tabelle aufgeführten Denare zerbrachen schon, wenn sie, mit einer Zange gefasst, gegen den Daumen der andern Hand gedrückt wurden; sie zeigten, namentlich die Denare des Hadrianus, auf dem Bruche schiefrige Absonderung; die Bruchfläche der einzelnen Schiesern war körnig, wenig glänzend, dem Erdigen sich nähernd; die Obersläche der Schiefern hatte mehr Perlmutter- als Metallglanz. An mehreren anderen römischen Münzen beobachtete Herr Brüel dieselbe Zerbrechlichkeit, welche schon für sich eine Veränderung anzeigt, die mit Ihrem Aggregatzustande vorgegangen sein muss. Die Zerbrechlichkeit scheint zuzunehmen, wenn man die Stücke vorher glüht. Ein Denar von Hadrianus liess sich nach dem Glühen mit den Fingern ohne Hülfe einer Zange zerknicken. Bruch zeigte schiefrige Absonderung, gelblich - graue Farbe, ohne Glanz; er hatte ein ganz erdiges Ansehen. Die griechischen Münzen von Neapolis, Hyela, Heraclea, waren auf der Oberstäche braun, auf den abgeriebenen Erhabenheiten zinnweiss, mit geringem Metallglanz. Die Münze von Hyela zerbrach wegen ihrer bedeutenden Dicke schwieriger als die romischen Denare; ein zweimaliges Biegen ertrug sie aber eben-Die Bruchfläche war körnig, mit Anlage zur schieftigen Absonderung; die Farbe der Bruchfläche war welse,

während die römischen Münzen 3. bis 9. auf dem frie Bruche röthlich-grau aussahen. Die Münze von Heraciea : brach leicht, hatte blättriges Gefüge und glänzte, wie die Hyela, auf dem Bruche mehr seidenartig als metallisch. Münze von Neapolis wurde auf ihre Zerbrechlichkeit nicht prüft. Die Bracteaten, welche dem Saalsdorfer Funde von is angehören, erhielt Hr. Brüel von Hrn. Dr. Schönema der eine Beschreibung davon im Braunschweigischen Meg v. J. 1842. Stück 34, 35 und 36 gegeben hat. Die Mei nischen Bracteaten sind von Heinrich dem Erlauchten zwisch 1250 und 1270 geprägt und wenigstens vor 1290 vergra Die Niedersächsischen Bracteaten, wahrscheinlich Helmstell vor 1250 geprägt, sind ebenfalls vor 1290 vergraben l untersuchten Stücke waren kleine, dünne Flittern, an den von der ursprünglichen Form und dem Gepräge nichts zu erkennen war; ihre Farbe war braun, nur einzelne Fitt erschienen auf einer Seite weiss; andere waren mit kohl saurem Kupferoxyd begleitet. Der Silbergehalt war bei bei Sorten sehr verschieden. Die gewöhnliche Probe ergab bei Meissnischen Bracteaten 14 Loth 10 Grän bis 13 Loth 10 G bei den Niedersächsischen 12 Loth 8 Grän bis 10 Loth 166 Silber pro Mark.

Das merkwürdigste Resultat der von Hrn. Brüel au stellten Untersuchungen ist unstreitig die Auffindung von Ch und Bromsilber in den meisten der von ihm analysirten i Besonders gross ist der Gehalt an Chlorsilber in griechischen Münzen und in den Meissnischen und Nie sächsischen Bractcaten. Wurde eine Partie von Blättchen letzteren in die Mitte einer Glasröhre gelegt und über kleinen Spirituslampe erhitzt, so saigerte das geschmel Chlorsilber aus und floss auf den Boden der geneigt gehalt Röhre. Bei einer griechischen Münze von Neapolis ist es Brüel gelungen, den Avers in Gestalt einer höchst du aus Chlorsilber (wahrscheinlich mit Bromsilber, Zinnoxy Goldpurpur gemengt) bestehenden Scheibe zu erhalten, wt ohne die Form einzubüssen, der Einwirkung der Salpeter widerstanden hat. Während die convexe Seite abgeschlife zeigt die concave noch sehr deutlich das Gepräge. wurde so stark erwärmt, als sie ohne zu schmelzen vert

nte, wodurch ihre Festigkeit vermehrt worden. Hr. Brüel die Güte gehabt, sie dem Hofr. Hausmann zu übersen-Bei dem Anblicke dieses aus Chlorsilber bestehenden erses könnte man wohl auf die Vermuthung kommen, dass die Oberflächen der Münzen Chlor enthalten, der Kern davon befreit geblieben sci. Herr Brüel hat sich indessen >h einen directen Versuch vom Gegentheile überzeugt. Von Münze von Hyela war das Chlorsilber durch Behandlung Ammoniak so gut abgelöst, dass sie auf ihrer ganzen Ober-1e silberweiss erschien. Sie war nun matt glänzend und e das Ansehen, als wäre sie mit einer unendlichen Menge roskopischer Krystalle bedeckt; sie hatte 10 Procent am richte abgenommen, aber dieses Zehntel bestand nicht allein Chlor- und Bromsilber, sondern auch in Zinnoxyd und meschem Silber, letzteres in der Form von deutlich erkennen Octaëdern, welche durch das Ammoniak ihres Bindemitberaubt waren. Bei dem Auflösen der von der Chlorsilberle befreiten Hyela in Salpetersäure sonderten sich noch b. C. Chlor- und Bromsilber aus.

Ueber die Entstehungsart des Chlor- und Bromsilbers gt Hr. Brüel keine bestimmte Meinung auszusprechen; jedoch gt er zu der unstreitig wabrscheinlichsten Annahme bin, s Chlor und Brom nicht ursprünglich in den Münzen voriden waren, sondern erst von aussen eingedrungen sind. 'f man dieses annehmen, so wird man auch zugeben müssen, s die Aufnahme dieser Stoffe nicht blos nach der Zeitdauer Vergrabenseins, sondern auch nach der Beschaffenheit der gebung sich richtete, und es daher nicht auffallend finden, s in den Meissnischen und Niedersächsischen Bracteaten weit grösserer Gehalt an Chlorsilber entdeckt worden als len römischen Münzen, und dass in Münzen aus derselben t, wie in den beiden untersuchten Denaren des Hadrianus, e sehr abweichende Menge davon sich gefunden hat. Um se Sache mehr in's Klare zu bringen, würde die Unterbung alter Münzen, die nicht in der Erde gelegen haben, ischenswerth sein.

In griechischen Münzen war durch srühere Analysen kein kgehalt aufgefunden worden, und Göbel hat sogar in seiner rift "über den Einfluss der Chemie auf die Ermittelung der urn. f. prakt. Chemie. XXX. 6.

Völker der Vorzeit" S. 16 den Satz aufgestellt: dass mit Gewissheit behauptet werden dürfe, dass antike metallische Gegenstände, welche Zink enthalten, niemals griechischen Ursprunges seien. Hr. Brüel hat indessen in drei verschiedem griechischen Münzen einen, wiewohl geringen, Zinkgehal nachgewiesen. Nach seinen Untersuchungen ist die Mischung mancher römischer Münzen im hohen Grade zusammengesetzt und unter den Bestandtheilen von mehreren ist von ihm auch ein geringer Gehalt von Antimon aufgefunden, der durch frühere Analysen in antiken Münzen noch nicht nachgewiesen worden.

Die in der Tabelle enthaltenen Analysen bestätigen, was auch schon frühere Untersuchungen antiker Münzen gezeigt haben, dass die Beschickungen der Münzen im Alterthume ubestimmt und schwankend waren, und dass oft sehr unreim Metalle dazu verwandt worden. Den grössern Theil der durch die Analysen in den griechischen und römischen Münze nachgewiesenen Metalle wird man der Unreinheit des angewandten Silbers und Kupfers zuschreiben und daher als gas zufälige Bestandtheile ansehen dürsen. Dieses leidet durchen keinen Zweisel hinsichtlich der Metalle, von welchen nur seht geringe Quantitäten in den Münzen enthalten sind. Dasseile dürfte zum Theil aber auch von solchen Metallen gelten, von welchen die Menge mehrere Procente beträgt. Der Goldgehalf unter den 1. und 2. aufgeführten Silbermünzen hat gewiss eber so wohl seinen Grund in der unterlassenen Scheidung des Goldes vom Silber, als der Kupfer- und Zinkgehalt der unreines Beschaffenheit des angewandten Silbers zuzuschreiben ist. De das Silber im Alterthume, wie jetzt, zum grossen Theile aus Bleiglanz gewonnen wurde, so darf man sich darüber wundern, dass viele griechische und römische Münzes Blei enthalten. Da der Gehalt daran nach den Untersuchungen von Klaproth und Göbel oft nicht ganz unbedeutend ist. doch aber kein Grund vorliegt, anzunehmen, dass es absichtlich dem Silber beigemischt worden, so scheint daraus zu folgen, der Process der Scheidung von Blei und Siber im Alterthume weniger vollkommen ausgeführt wurde, als es gegenwärtig geschieht. Eben so wird anzunehmen sein, dass der Silbergehalt der unter 11. 12. 13. aufgeführten Münzen

aus welchem der Silbergehalt nicht geschieden war. Der nicht unbedeutende Zinngehalt in diesen Münzen begründet die schon von Klaproth (Beiträge zur chem. Kenntn. der Min. VI. S. 56) geäusserte Vermuthung, dass man kein Bergkupfer, sondern Bronze von Statuen oder alten Geräthen dazu verwandt habe.

Die Bemerkung, wie mit dem Sinken des römischen Reiches allmählig auch der Gehalt der Münzen an edlem Metalle abgenommen bat, ist nicht neu; aber die von Hrn. Brüel unternommenen Analysen römischer Münzen aus verschiedenen Zeiten geben eine sehr lehrreiche Uebersicht von dem Gange, den die Verschlechterung ihres Gehaltes genommen. Manche römische Münzen aus dem 3. Jahrhunderte, zu welchen die unter 10., 11. und 12. aufgeführten gehören, haben einen dünnen, von der innern Masse mehr oder weniger abstechenden Ueberzug, zinnweise Farbe wahrscheinlich die Meinung veranlasst hat, dass sie verzinnt seien. früherer Zeit sah In man den täuschenden Ueberzug, der den sehr überwiegenden Kupfergehalt solcher Münzen verbergen sollte, richtig für eine Versilberung an. So findet man in Lud. Savot's Werke de nummis antiquis, Pars II. Cap. XII. jene Münzen als "numismala aerea, quae tenui quadam lamina argentea obducta sunt" bezeichnet. Franc. Baldini hat dagegen in seiner Ausgabe von J. F. Vaillant's Werke: numismata Imperat. Rom. T. III. p. 24 zuerst die Meinung aufgestellt, dass der Ueberzug aus Zinn bestehe, welche Behauptung auch von Eckhel (Doctrina numorum veterum, P. I. V. I. Prolegom. Cap. VII. p. XXVII) wiederholt worden. Besonders auffallend ist es, dass selbst Klaproth, der ein so genauer Chemiker war, dieser irrigen Meinung beipflichtete, da er sich doch durch einen einfachen Versuch vom Gegentheile hätte überzeugen können. (S. Klaproth's Beiträge zur älteren numismatischen Dokimasie, in den Abhandl. d. k. preuss. Acad. d. W. v. d. J. 1792-1797, S. 3 ff. Desselben Beiträge zur chem. Kenntn: d. Min. VI. S. 58 ff.) Diese übrigens sehr schätzbare Arbeit enthält eine Aeusserung, aus welcher hervorzugehen scheint, dass Klaproth daran zweiselte, dass den Römern die Kunst, Kupfer mit Silber zu überziehen, bekannt

gewesen sei. Dass jedoch die Romer die Plattirung mit Silber anwandten, ist nicht allein aus einer Stelle im Plinius (Hist. nat. XXXIV. C. 17. s. 48) zu ersehen, sondern wird auch durch versilberte bronzene Arbeiten, die sich aus dem römischen Alterthume erhalten haben, bewiesen \*). Verzinnte Metallgeräthe haben sich dagegen, so viel bekannt, unter römischen Alterthümern nicht gefunden, wenn gleich auch die Verzinnung bei den Römern im Gebrauche war (vgl. Beckmann's Beiträge zur Gesch. der Erfind. IV. S. 363) nun den Ueberzug der oben erwähnten Münzen betrifft, so hat sich Hr. Brüel durch Versuche mit den unter 10., 11. und 19. aufgeführten Denaren des Alexander Severus und Gallienus überzeugt, dass solcher wirklich aus Silber besteht. Der Ueberzug wurde durch Berührung mit Schweselwasserstossgas augenblicklich geschwärzt, und kurze Zeit mit Chlorgas in Berührung, wurde er am Sonnenlichte erst violett, dann braun. Wie gering indessen die zum Ueberzuge verwandte Silbermenge war, geht aus einer Vergleichung der Silbergehalte der unter 11., 12. und 13. aufgeführten Münzen hervor, indem die Disserenz des in dem kupfernen Denar 13. und in den übersilberten Münzen des Gallienus 11. und 12. gefundenen Silbers nach der Tabelle böchstens 0,89 p.C. beträgt. Beiläusig ist hierdurch auch das Irrige der Behauptung Baldini's erwiesen, dass jenes Schein-Silbergeld erst unter Claudius Gothicus eingeführt sei, welche Meinung sich auch bei Eckhel findet. Für die frühere Verfertigung desselben hat Hofr. Hausmann noch einen andern Beweis in Händen, indem er eine übersilberte Kupsermünze des Maximinus (Jul. Verus) besitzt.

<sup>\*)</sup> Versilberte Kochgeschirre von Herculanum befinden sich in der Sammlung der Bronzen in dem königlichen Museum zu Neapel. Eine kleine römische Statue, die aus versilberter Bronze besteht, besitzt die Antiquitäten-Sammlung zu Trier.

Tabellarische Vebersicht der Zusammensetzung

# von Denaren

	f. eines Consuls (gezackte Peripherie).	2. des Tiberius.	8. des Vespasia- nus.	4. des Vespasia- nus.	5. des Domitia- nus.	6. des Trajanus.	7. des Hadria- nu	8. des Hadria- nus.	9. der Faustina Junior.
Absolutes Gewicht in Grammen.	3,108	3,244	2,510	2,432	2,852	2,594	2,885	2,656	2,525
Specifisches Gewicht	10,43	10,45	9,85	89,68	10,18	9,46	9,52	9,50	9,74
Chlorailber Silber	0,31 98,01	0,49	0,54	0,63	0,76 92,47	0,44 85,12	1,86 85,88	6,81 76,45	0,40
Kupfer Gold	0,68 9,0	0,02 0,95	18,34 (0,85	7,08	5,70 0,65	10,70	7,48 1,06	11,99	16,76 0,93
Zink	90,0	9,05	, 0,16 0.03	0,09	9,0%	0,14	0,63	0,60	0,15
Antimon	1 1	11	0,14	0,08 0,08	0,05	0,0 0,0	0,08	0,04	0,81 0,05
Summa Verlust durch Glüben	86,99	99,71	98,61 0,04	98,61 0,0s	99,68 0,12	97,52 0,09	97,08 1,04	96,94 1,15	98,55 0,39

Tabellarische Uebersicht der Zusammensetzung

		von Denaren	naren		100	von Drachmen	ien	noa	Bracleaten
	des Alexander Severus.	des Gallienus.	12. des Gallienus.	des Gallienus, v. Kupfer.	14. von Neapolis.	15. von Hyela.	16. von Heraclea.	von Meissen.	18. aus Nieder- sachsen.
Absolutes Gewicht in Grammen	2,032	2,925	2,534	2,465	7,078	8,947	0,775		1
SpecifischesGewicht	8,94	8,73	8,68	8,35	9,57	9,46	9,02	1	ı
Chlorsilber Silber	0,90 29,17 69,71	85,33 85,33	3,91 85,25	3,12 86,54	5,77 87,55 4,83	8,48 85,37 3,22	13,04 76,27 7,38	17,00 74,05 6,88	10, <b>25</b> 66,57 18,39
Gold Zinn	3,59 0,83 0,04	8,85 1,47 0,18	9,74 0,89 0,08	7,81 0,90	0,06	1,98 0,08	3,00 0,05	0,43	0,85 - 0,84
Suma	98,17	99,10	99,81	99,87	99,86	99,08	99,69	98,69	95,80.

Anmerkung. Chlorsilber von 17. und 18. kein Bromsilber entdeckt werden konnte. Das Chlorsilber von 1. 2. 3. 6. 10.st auf einen Bromgehalt nicht untersucht worden.

#### XXXIX.

## Zur galvanischen Vergoldung.

Von

#### Dr. GRAEGER.

Ueber das Verfahren, Metalle auf galvanischem Wege zu vergolden, ist so viel geschrieben worden, dass man glauben sollte, der Gegenstand sei erschöpft, wenn nicht die häufigen Klagen über mangelhafte Resultate und oft gänzliches Misslingen das Gegentheil bewiesen. Und in der That kann man bisheriges Gelingen mehr dem Zufall als einer aus gründlicher Einsicht hervorgegangenen Behandlungsweise zuschreiben.

Ich habe mich frühzeitig, d. h. als man zuerst hoffen durste, praktische Anwendung von der in Rede stehenden Erfindung machen zu können, und anhaltend mit den dahin einschlagenden Versuchen beschäftigt, und bin, nachdem ich den langen Weg der Erfahrung, wie ihn auch Andere gewandelt und ost genug umständlich beschrieben haben, gegangen, zu einigen Resultaten gelangt, die mir für die Praxis von der grössten Wichtigkeit scheinen.

## 1) Der galvanische Apparat.

Von diesem will ich nur bemerken, dass der Bunsen'sche Kohlenapparat, seiner Bequemlichkeit und billigen Beschickung wegen, den Vorzug verdienen möchte.

## 2) Die Vergoldungsflüssigkeit.

Gewöhnlich wird vorgeschrieben, man solle das neutrale Goldchlorid in der 100fachen Gewichtsmenge reinen Wassers lösen, zum Kochen erhitzen, allmählig 10 Th. eisenblausaures Kali zusetzen und das hierbei gebildete Berlinerblau unter fortwährendem Kochen durch die nöthige Menge Aetzkali zerlegen. Hierbei ist nur zu bemerken, dass man mit viel weniger, reichlich mit dem fünften Theile der oben vorgeschriebenen Menge, ausreicht, indem die Auflöslichkeit des Goldcyanids auf der Bildung eines eigenthümlichen Doppelsalzes beruht, wozu so viel eisenblausaures Kali keineswegs erforderlich ist. Diese Bemerkung bezieht sich nur auf eine gewisse Ersparniss an

eisenblausaurem Kali, denn die Flüssigkeit vergoldet recht gut, wenn zur Zersetzung des Berlinerblau's kein Ueberschuss von Kali verwandt worden war. Hat aber dieses stattgefunden, und reagirt die Flüssigkeit in Folge dessen alkalisch, so werden die Gegenstände in derselben schwarz und missfarbig, und es schlägt sich abwischbares Gold nieder. Dieses findet selbst bei einer völlig neutralen Flüssigkeit statt, weil auch diese bei der fortdauernden Ausscheidung des Goldes alkalisch wird. Man erhält jedoch eine unter allen Umständen tadellose Vergoldung, wenn die Vergoldungsslüssigkeit - doch erst kurz vor ihrer Verwendung - bis zur stark sauren Reaction mit verdüngter Schweselsäure versetzt wird. In einer solchen Flüssigkeit können die Gegenstände so lange verbleiben, bis jene völlig an Gold erschöpft ist, ohne dass ein nachtheiliges Schwarzwerden zu befürchten wäre. Sie bekleiden sich zwar auch alsdann oft mit schwarzem oder braunem Ueberzuge, allein ein solcher ist dann gerade ein Beweis, dass alles Gold sich niedergeschlagen hat, und dass nun die Ausscheidung des an seine Stelle getretenen Metalles erfolgt; dieser Ueberzug kann mit verdünnter Schwefelsäure leicht abgewaschen werden, wo dann die schönste Vergoldung sichtbar wird.

## 3) Die Zersetzungszelle.

Es ist mir nicht bekannt, dass schon irgend wo darauf aufmerksam gemacht worden wäre, dass, wenn man möglichst gleichförmige Goldüberzüge erhalten will, der negative, d. h. der vom Kupfer kommende Pol der Zersetzungszelle den zu vergoldenden Gegenstand von allen Seiten und in möglichst gleich weiter Entfernung umgeben müsse. Ich nehme damit nicht etwa eine neue Entdeckung in Anspruch, denn den Männern von Fach ist das etwas Altes und längst Bekanntes, allein es scheint mir nicht überslüssig, auch den praktischen Vergolder, der sich um die Theorie der galvanischen Säule wenig kümmert, auf diesen wichtigen Punct aufmerksam zu machen. Ich habe mir, um dieses zu erreichen, für jede Art und Form der zu vergoldenden Gegenstände - und für den Vergolder ist das noch leichter, weil beide bei seinen Arbeiten oft wiederkehren - eben so gestaltete Gefässe von Zink fertigen lassen, die die Vergoldungsslüssigkeit aufnehmen und mit dem Kupferpole

## Lembert, üb. das Vorkommen des Jods etc. 345

der Säule zugleich den negativen Pol der Zersetzungszelle bilden. Ich ziehe Zink hierfür anderen Metallen deshalb vor, weil seine Cyanverbindung weiss ist und daher die Gegenstände weniger verunsäubert, und auch deshalb, weil es so äusserst billig ist und beim Vergolden so wenig angegriffen wird, indem für 3 Th. ausgeschiedenes Gold nur ein Theil Zink aufgelöst wird.

Um jede Verunreinigung und Trübung der Vergoldungsslüssigkeit zu vermeiden, habe ich gleich wie bei einem gewöhnlichen galvanischem Elemente in der Zersetzungszelle poröse Thongefässe eingeschaltet. Diess bietet ausserdem noch den Vortheil, dass man für grosse Oberslächen die Goldlösung dennoch nicht allzu sehr zu verdünnen braucht, indem man den Raum zwischen Zink- und Thongefäss mit verdünnter Kochsalzlösung füllt. Das auf diese Weise abgesetzte Gold zeigt immer die reinste und schönste Farbe. Dass man sehr viele und vielgestaltige Thongefässe gebraucht, kann ihre Anwendung nicht ausschliessen, wenn sie ausserdem praktisch ist, denn diese Gefässe können überall und mit den geringsten Kosten hergestellt werden.

#### XL.

Ueber das Vorkommen des Jods in dem natürlichen salpetersauren Natron und in der käuflichen Salpetersäure, und von dem Zuslande, in dem es sich darin befindet.

#### Von

#### LEMBERT.

(Journ. de pharm. et de chim. Mars 1843. p. 201.)

Nachdem die Anwesenheit des Jods in der käuflichen Salpetersäure und in dem natürlichen salpetersauren Natron dargethan worden war, blieben noch folgende vier Fragen zu beantworten übrig:

- 1) In welchem Zustande existirt das Jod in dem natürlichen salpetersauren Natron?
- 2) In welchem Zustande existirt das Jod in der daraus bereiteten Salpetersäure?

## 846 Lembert, üb. das Vorkommen des Jods

- 3) Was geht bei der Bereitung der Salpetersäure mit den Jod vor?
- 4) Warum enthält die concentrirte Säure Jod und die verdünnte Säure keins?

Erste Frage. Ich hatte anfangs geglaubt, dass das Jod in dem salpetersauren Natron als Jodür existire, aber einige Anomalien der Reaction leiteten mich auf die Annahme, dass es auch in einem andern Zustande und zwar in dem des jodsauren Salzes darin existiren könne. Wirklich hätte das daris ursprünglich existirende Jodür bei der Umwandlung des Natrom in Salpeter unter dem Einflusse derselben sich oxydiren und in jodsaures Salz umwandeln können.

Folgende Versuche beweisen, dass diess der Fall ist.

A. Das natürliche salpetersaure Natron wurde zerstossen, nachher mit einer geringen Menge von destillirtem Wasser gewaschen, und sodann die Flüssigkeit filtrirt und mit ein wenig Stärkemehl gemengt. Es gab darauf folgende Reactionen:

- 1) Sehwefelsäure sehr geringe Färbung;
- 2) schweslige Säure nichts;
- 3) Chlor nichts;
- 4) Zusetzen von schwef-) die Farbe verschwand und erliger Säure zu der schon Schwefelsäure enthaltenden Flüssigkeit der;
- 5) Zusetzen von Schwefelsäure zu der schon schweflige Säure enthaltenden Flüssigkeit
- B. Eine concentrirte Lösung von salpetersaurem Kali mit einem Zusatze von Jodnatrium und sehr wenig Jodkalium und jodsaurem Kali, die so zu sagen die Zusammensetzung des natürlichen salpetersauren Natrons mit Ausnahme der Basis darstellte, zeigte dieselben Reactionen wie dieses Salz, nur dass man nicht nöthig hatte, Schwefelsäure zu der schwefligen Saure zuzusetzen, um die blaue Farbe zu erhalten. Man wird sogleich die Ursache dieses Unterschiedes sehen.
- C. Das natürliche salpetersaure Natron wurde zerstossen, mit rectificirtem Weingeist gewaschen, die weingeistige Flüssigkeit bis zur Trockne im Wasserbade abgedampst, der Rück-

in dem natörlichen salpetersauren Natron etc. 347

stand in destillirtem Wasser aufgelöst, die Flüssigkeit filtrirt und mit Stärkemehl versetzt. Es zeigte darauf folgende Reactionen:

- 1) Schwefelsäure sehr geringe Färbung;
- 2) schweflige Säure nichts;
- 3) Chlor nichts;
- 4) Zusetzen von schwefliger Säure zu der schon Schwedie Farbe verschwand und erfelsäure enthaltenden Flüssigkeit
- 5) Zusetzen von Schwefelsäure zu der schon schweflige Säure enthaltenden Flüssigkeit
- D. Das salpetersaure Natron, welches mit Alkohol gewaschen, an der Sonne getrocknet, nachher mit destillirtem Wasser gewaschen worden war, gab nach dem Filtriren und Versetzen der Flüssigkeit mit Stärkemehl folgende Reactionen:
  - 1) Schwefelsäure nichts;
  - 2) schweflige Säure nichts;
  - 3) Chlor nichts;
- 4) Zusetzen von schwefliger Säure zu der schon Schwefelsäure enthaltenden Flüssigkeit
- 5) Zusetzen von Schwefelsäure zu der schon schweflige Säure enthaltenden Flüssigkeit

Es geht offenbar aus den vier vorigen Versuchen hervor, dass das natürliche salpetersaure Natron eine sehr geringe Menge von Jodür und eine noch grössere Menge von jodsaurem Salze enthält.

Vielleicht findet man es sonderbar, dass es nothwendig ist, Schweselsäure zur schwesligen Säure zuzusetzen, um die Färbung zu erhalten.

Zwei Ursachen können zusammentressen, um dieses Zusetzen nöthig zu machen. Die erste ist die merklicke alkalische Beschaf-

# 348 Lembert, üb. das Vorkommen des Jods

.

fenheit des natürlichen salpetersauren Natrons. Die zweite ist die Veränderung, welche das Stärkemehl erleidet, wenn es nicht frisch bereitet ist. Wirklich zeigte die schweflige Säure, nachdem ich ein hinreichend verdünntes Gemenge von jodsaurem Salze und Jodür gemacht und frisches Stärkemehl zugesetzt hatte, darin die Anwesenheit des Jods ohne Beihülfe der Schwefelsäure an. Wenn ich aber eine sehr geringe Menge eines kohlensauren Alkali's oder etwas altes Stärkemehl zusetzte, so wurde die Schwefelsäure durchaus erfordert, um die blaue Färbung hervorzubringen.

Man hat bei den vorigen Reactionen bemerken müssen, dass Chlor niemals die Anwesenheit des Jods als Jodür angezeigt hat, während die Schweselsäure es beständig anzeigte. Die Ursachen, von denen so eben gesprochen worden ist, haben wahrscheinlich einigen Einsluss daraus. Ausserdem hat Dupas quier gezeigt, dass, um die in sehr geringer Menge vorhandenen Jodüre anzuzeigen, die Schweselsäure dem Chlor vorzuziehen ist. Aber bei den zahlreichen Versuchen, die ich mit dem natürlichen salpetersauren Natron angestellt habe, bemerkte ich, dass Chlor und Schweselsäure, gemeinschastlich angewandt, eine stärkere blaue Farbe geben als Schweselsäure allein, und dass man folglich durch sie eine geringere Menge erkennen kann.

Zweite Frage. Ich sättigte jodhaltige käufliche Salpetersäure mit kohlensaurem Kali, so dass jedoch letzteres in sehr geringem Ueberschusse vorhanden war. Die Flüssigkeit gab nach dem Filtriren und dem Zusetzen von Stärkemehl dieselben Reactionen wie das natürliche salpetersaure Natron. Daraus ergiebt sich, dass sich das Jod in der käuflichen Salpetersäure als Jodsäure und Jodwasserstoffsäure befindet.

Dritte Frage. Wenn man weiss, in welchem Zustande das Jod in dem natürlichen salpetersauren Natron existirt, so ist es leicht, sich von den Reactionen Rechenschaft zu geben, welche bei der Bereitung der Salpetersäure stattfinden.

Diese Reactionen sind folgende:

1) Wenn man Schweselsäure aus natürliches salpetersaures Natron giesst, so bildet sich schweselsaures Natron, die Salpetersäure und Jodsäure werden frei und das Jodür wird

# in dem natürlichen salpetersauren Natron etc. 349

reducirt. Nachher reagirt die Salpetersäure auf das Jod und verwandelt es in Jodsäure.

- 2) Die Salpetersäure, welche flüchtig ist, geht bei der Destillation über, die Jodsäure dagegen, welche fix ist, bleibt in dem Destillationsapparate. Wenn die Salpetersäure sich ganz oder fast ganz verflüchtigt hat, so steigt die Temperatur. Alsdann wird die Jodsäure in Sauerstoff und Jod zersetzt.
- 3) Wenn die Jodsäure zersetzt ist, so geht das Jod in den Becipienten über und löst sich in der Salpetersäure, die es färbt, auf.
- 4) Die Salpetersäure reagirt allmählig auf das Jod, und nach einigen Tagen enthält sie kein freies Jod mehr, sondern einerseits Jodsäure, die durch Reaction der Salpetersäure auf das Jod entsteht, und andererseits Jodsäure und Jodwasserstoffsaure, die durch die Zersetzung einer sehr geringen Menge von Wasser eutsteht \*).

Diese Theorien werden übrigens durch folgende Versuche bestätigt:

- A. Wenn man ein wenig Jodkalium enthaltendes salpetersaures Kali mit Schwefelsäure behandelt, so färbt sich die Masse anfangs braun, unter Entwickelung weniger violetter Dämpfe. In einem Augenblicke, und besonders durch Schütteln, verschwindet die Farbe. Wenn man alsdann mit Wasser verdünnt und sättigt den Ueberschuss der Säure durch kohlensaures Kali, so enthält die Flüssigkeit eine grosse Menge von Jodsäure, welche sich durch schweflige Säure und Stärkemehl erkennen lässt.
- B. Wenn man salpetersaures Natron in eine tubulirte Retorte bringt und man giesst Schweselsäure durch den Tubulus, so bemerkt man, dass blos die letzten Portionen der destillirten Flüssigkeit Jod \*\*) enthalten.

<sup>\*)</sup> Wenn die Schweselsäure concentrirt ist und die salpetrigsauren Dämpse sich zugleich mit den Joddämpsen entwickeln, so können letztere sogleich in Jodsäure verwandelt werden, und die erhaltene Salpetersäure kann auf der Stelle die Reactionen der käuslichen geben. Sie kann selbst in diesem Falle Keine Jodwasserstossäure enthalten.

<sup>\*\*)</sup> Um die Joddämpfe bei dieser Operation zu sehen, muss man

### 250 Lembert, üb. das Vorkommen des Jods

- C. Wenn man, wie ich schon im ersten Theile dieser Abhandlung gesagt habe, ein Gemenge von jodhaltiger käuflicher Salpetersäure und von Schweselsäure macht und nachher destillirt, so geht die ganze Salpetersäure üher ohne die geringste Spur von Jod zu enthalten \*). Sobald die Salpetersäure gesammelt ist, gehen, wenn man fortfährt zu erhitzen, Wasser, nachher Joddämpse über, welche sich in der Salpetersäure auslösen und sie färben. Diese Säure entfärbt sich allmählig, und nach einigen Tagen zeigt sie alle Charaktere der jodhaltigen käuflichen Salpetersäure.
- D. Ich habe Salpetersäure von verschiedenen Graden der Concentration mit Jod zusammengebracht. Die Säure färbte sich durch die Auflösung von ein wenig Jod schnell braun. Nach einem ungefähr zweimonatlichen Beisammensein sonderte ich von dem Jod die gefärbte Flüssigkeit ab und die Flaschen blieben verschlossen. Länger als vierzehn Tage nach diesem Abgiessen färbten sich die Flüssigkeiten wie zuvor. Ich sättigte einen Theil davon mit kohlensaurem Kali und behandelte sie mit Stärkemehl, Schwefelsäure, schwefliger Säure und Chlor. Diese Reagentien zeigten mir die Anwesenheit von freiem Jod, von Jodsäure und von Jodwasserstoffsäure an.

Bei diesen Versuchen hatte ich den Sättigungspunct ein wenig überschritten. Indem ich daher fürchtete, dass der Ueberschuss von kohlensaurem Alkali einen Einsluss auf die Resultate gehabt hätte, sing ich den Versuch mit den Säuren wieder von Neuem an, ohne sie völlig zu sättigen. Ich erhielt dieselben Reactionen.

Darauf öffnete ich die Flaschen, welche die eben erwähnten verschiedenen Säuren enthielten. Alle hatten sich gänzlich entfärbt, oder fast gänzlich, aber in sehr verschiedenen Zeiten und in folgender Ordnung:

die Operation mit einer bestimmten Menge von salpetersaurem Salz, z.B. 500 Gr., vornehmen, wegen der in dem natürlichen salpetersauren Natron enthaltenen, sehr geringen Menge von Jod.

<sup>\*)</sup> Unter dem Einflusse der Wärme und der Concentrirung der Balpetersäure durch ihre Mengung mit Schwefelsäure wird daher die Jodwasserstoffsäure in Jodsäure umgewandelt.

# in dem natürlichen salpetersauren Natron etc. 351

- 1) Die von 37°;
- 2) - 45°;
- 3) - 44°;
- 4) - 40°;
- 5) - 38°;
- 6) - 36°.

Die erstere hat sich in einigen Tagen völlig entfärbt, die zwei solgenden in acht oder zehn Tagen, die drei letzteren hatten sich erst nach vier oder süns Wochen völlig entfärbt \*).

Diese verschiedenen Säuren, die, wie weiter oben gesagt worden ist, gesättigt und auf dieselbe Weise probirt waren, zeigten dieselben Reactionen, die sie vor dem Oeffnen gezeigt hatten, ich fand blos mehr freies Jod bei denen, welche sich völlig entfärbt hatten.

Es ist zu bemerken, dass bei den mit Jod in Berührung besindlichen Säuren die Menge der Jodsäure um so viel grösser und die der Jodwasserstossäure um so viel geringer war, als sich die Säure in concentrirterem Zustande besand, und ums gekehrt, wenigstens schien diess mir aus den verschiedenem Färbungen, die sie zeigen, hervorzugehen.

Vierte Frage. Der Unterschied, welcher bei der Fabrication der Salpetersäure besteht, um sie mehr oder weniger concentrirt zu erhalten, scheint mir die einzige Ursache von der Anwesenheit des Jods in diesem Producte zu sein.

Wirklich wendet man, um eine concentrirtere Säure zu bereiten, Schwefelsäure von grösserer Dichtigkeit als bei einer weniger concentrirten an. Man muss daher mehr Hitze geben, um das daraus entstehende schwefelsaure Natron zu schmelzen, weil sie weniger Wasser enthält. Alsdann wird die Jodsäure reducirt, während, wenn man weniger concentrirte Säure anwendet, das in dem schwefelsauren Salze enthaltene Wasser ihm gestattet, bei einer Temperatur zu schmelzen, bei der die Reduction der Jodsäure nicht stattfindet.

<sup>\*)</sup> Die Ursache dieser Verschiedenheiten liegt ohne Zweifel in der verschiedenen Tension der Säuren, indem die Entwickelung der Salpetersäuredämpfe die Verfüchtigung des Jods begünstigt.

#### Schlüsse.

Aus dem Vorhergehenden ergiebt sich Folgendes:

- 1) Das Jod existirt, wie man bisher geglaubt hatte, nicht blos als Jodür und Jodwasserstoffsäure, sondern es existirt auch als mit dem Natron verbundene Jodsäure, welche jodsaures Natron bildet.
- 2) Die Salpetersäure kann in der Kälte durch ihren Saucstoff auf Jod reagiren und die Bildung einer geringen Menga von Jodsäure bewirken.
- 3) Das Jod kann auch in der Kälte auf das Wasser der Salpetersäure reagiren und die Bildung der Jodsäure und der Jodwasserstoffsäure veranlassen.

Anmerkung. Es bliebe noch eine Frage aufzuklären übrig, die nämlich, ob die Salpetersäure sich zuerst bildet und ob sie nachher auf das Jodür reagirt hat, oder ob unter den Einflusse der Salpeterbildung blos Oxydation stattgefunden hat. Wie dem auch sei, so berechtigt die Thatsache der Oxydation des Jods bei der Salpeterbildung zu der Annahme, dass diese chemische Reaction ein Mittel werden könnte zur Bereitung gewisser oxydirter Producte.

### XLI.

Von der Einwirkung des Jods auf die Oxyde unter Vermittelung des Wassers, besonders von der, welche dasselbe auf das Bleioxyd äussert.

Von

#### JAMMES.

(Journ. de pharm. et de chim. Mai 1843. p. 356.)

Das Jod zeigt bekanntlich in seinem Verhalten zu den verschiedenen Agentien so viel Analogie mit dem Chlor und Brom, dass man allemal, wenn man eine Reihe von Chlorverbindungen erhalten hat, ganz natürlich auf die Untersuchung geleitet wird, ob das Brom oder das Jod unter denselben Umständen nicht analoge Verbindungen geben.

Einige Versuche, die ich schon vor langer Zeit angestellt habe, hatten mich auf den Gedanken gebracht, dass die Reaction des Jods auf die Oxyde grössere Analogie als man glaubte mit denjenigen hätte, welche das Chlor (unter Vermittelung des Wassers) auf dieselben äussert.

Als ich die jodige Säure zu erzeugen und abzuscheiden suchte, deren Existenz man vermuthet hatte, ohne sie jedoch ausser Zweifel gestellt zu haben, wurde ich darauf geleitet, Jod auf verschiedene Oxyde reagiren zu lassen, und ich gelangte im Laufe meiner Untersuchungen, die bald eine andere Richtung annahmen, zu der Entdeckung einiger neuen Thatsachen. würde, die Untersuchung der Einwirkung des Jods auf mehrere Oxyde abgewartet haben, und ich hätte darüber noch nichts bekannt gemacht, wenn die Entdeckung einer kürzlich von Durand angekündigten blauen Verbindung von Jod und Bleioxyd mich nicht bestimmt hätte, den Theil meiner Arbeit zu veröffentlichen, in welchem die Einwirkung des Jods auf das Bleioxyd unter Vermittelung des Wassers untersucht wird. hatte mehrmals, lange vor der Bekanntmachung der Abhandlung von Durand, Jod auf in Wasser vertheiltes Bleioxyd bald in der Kälte, bald in der Wärme reagiren lassen, ich hatte ein einziges Mal die blaue Verbindung, die er in seiner Abhandlung beschreibt, erhalten; aber sehr lange Zeit hindurch habe ich sie wieder zu erzeugen gesucht, ohne diesen Zweck erreichen zu können, obwohl ich mich unter Umstände versetzt hatte, die denen ähnlich waren, unter welchen ich sie anfangs erhalten hatte. Indessen kann man, wie ich weiter unten zeigen werde, vermittelst eines geringen Kunstgriffes die Verbindung, welche ich erhielt, in die, welche von Durand beobachtet wurde, umwandeln.

Bringt man in der Kälte Jod mit Wasser und Bleiglätte zusammen, so findet fast keine Reaction statt, wie Gay-Lus-sac angegeben hatte. Eben so ist es mit dem Massicot. Diese Oxyde haben zu viel Cohäsion, um auf das Jod reagiren zu können. In der Wärme findet gleichfalls fast keine Reaction statt. Das Jod verflüchtigt sich, ohne sich mit dem Oxyde zu verbinden.

Nimmt man reines und von den dasselbe nach seinem Niederfallen begleitenden basischen Salzen gehörig befreites Bleioxydhydrat, so erhält man in der Kälte nach einigen Augen-

blicken eine blassviolette, fast weinfarbige oder etwas röthliche Verbindung, welche Jod und Bleioxyd enthält. Man erhält aber niemals die blaue Verbindung.

Dieses weinfarbige Pulver zersetzt sich nur langsam bei der Temperatur des siedenden Wassers, so dass man, nachdem man diese Verbindung von Jod und Oxyd in der Kälte erhalten hat, den Ueberschuss von Jod durch Sieden austreiben kann. Es kommt ein Augenblick, wo sich die Wasserdämpfe rein entwickeln. Alsdann sammelt man die Verbindung, man wäscht sie mehrmals und man trocknet sie bei ausgeschlossener Luft.

Dieses Pulver verändert sich allmählig an der Luft, ohne eine merkliche Menge Jod zu verlieren. Indessen absorbirt es die Kohlensäure derselben ziemlich gierig.

Bei starkem Erhitzen entwickelt es Sauerstoff und gieht einen Rückstand von Jodblei.

Alkohol entzieht ihm kein Jod, was beweist, dass dasselbe wirklich verbunden ist.

Siedendes Wasser entfernt einige Spuren von Jodblei, aber in kaum merklicher Menge.

Die Säuren zersetzen es unter Jodentwickelung.

Die Analyse dieses Pulvers leitete mich darauf, es als eine Verbindung in bestimmten Verbältnissen zu betrachten, welche Jod und Bleioxyd enthält.

Folgendes ist das Resultat einiger Analysen:

### Bestimmung des Bleies.

1. Analyse. Angewandte Substanz 0,793 oxyd in erhaltenes schwefelsaures Bleioxyd 0,905 oxyd in 100 Th. =83,94;

2. — Angewandte Substanz 1,355 oxyd in erhaltenes schwefelsaures Bleioxyd 1,540 oxyd in 100 Th. =83,60;

3. — Angewandte Substanz 0,624 oxyd in erhaltenes schwefelsaures Bleioxyd 0,712 oxyd in 100 Th. =83,92.

Diese Analysen wurden angestellt, indem das Pulver in eine sorgfältig tarirte Platinschale gebracht wurde, bei Zusetzen von Schwefelsäure und vorsichtigem Erhitzen. Das Jod wurde

auf d. Oxyde unter Vermittelung d. Wassers etc. 355 ausgetrieben, und das Blei blieb als schwefelsaures Bleioxyd zurück.

### Bestimmung des Jods.

1. Analyse.	Angewandte Substanz	-	
	erhaltenes Jodsilber	0,850	100 Th. == 16,1%;

٧,

Um das Jod zu bestimmen, löste ich die Verbindung in reinem Aetzkali auf. Nach dem Sättigen der Auflösung durch Schwefelsäure war alles Blei als schwefelsaures Salz gefällt worden, und das Jod blieb in der Flüssigkeit als jodsaures Kali und Jodkalium zurück. Die Flüssigkeit wurde nach gehörigem Neutralisiren bis zur Trockne abgedampft und der Rückstand in einem kleinen Porcellantiegel geglüht, um das jodsaure Kali in Jodkalium umzuwandeln. Das letztere wurde in destillirtem Wasser aufgelöst und diente zur Erzeugung von Jodsilber.

Dieses Pulver ist in Aetzkali völlig löslich. Es scheint 6 Aeq. Bleioxyd auf 1 Aeq. Jod zu enthalten. Die innere Constitution dieser Verbindung scheint mir sich nicht leicht erklären zu lassen, wofern man sie nicht wirklich als eine Verbindung von Jod und Bleioxyd betrachtet.

Die Zahlen, welche diese Analysen geben, nähern sich denen, die man haben müsste, wenn man für diese Verbindung die Formel  $J_2 + 6 \text{ Pb O}$  annimmt, denn man müsste nach dieser Hypothese haben:

В	erechnet.		Gefunden.
Bleioxyd	84,12	Bleioxyd	83,82
Jod	15,88	Jod	16,23
_	100,00		100,05.

Zwischen dem berechneten und dem gefundenen Resultate besteht ein zu grosser Unterschied, als dass man ihn als zufällig betrachten könnte, und da dieser Unterschied bei meinen Analysen immer detselbe gewesen ist, so glaubte ich ihn auf folgende Weise erklären zu können. Reagirt Jod auf Bieloxyd beim Zusummentresen mit Wasser, so bildet sich, unabhängig

# 356 Lembert, Beinigung d. käufl. Chlorwasserstoffs:

von der vorigen Verbindung, ein wenig Jodür und wahrscheinlich auch ein wenig jodsaures Bleioxyd, welches durch Waschen
ganz entfernt wird. Das Gemenge dieser beiden Verbindungen
muss nothwendig bei der Analyse des Bleioxydjodürs einen Verlust von Bleioxyd geben und dagegen einen Ueberschuss von
Jod. Wie dem auch sei, die constanten Resultate, welche ich
erhalten habe, lassen mich die Verbindung als bestehend aus
1 Aeq. Jod, verbunden mit 6 Aeq. Bleioxyd und gemengt mit
ein wenig Bleioxyd und jodsaurem Bleioxyd, betrachten.

Ich habe sie mehrmals bereitet und ihre Zusammensetzung immer identisch gefunden.

Es ist leicht, sie sich dadurch zu verschaffen, dass man reines und noch feuchtes Bleioxydhydrat mit ein wenig frisch bereiteter Jodtinctur zusammenbringt. Mit gepulvertem Jod gelingt es auch gut. Die Einwirkung erfolgt aber langsamer. Man kann übrigens das unverbundene Jod durch Waschen entfernen.

Um die blaue Verbindung von Durand zu erhalten, braucht man zu dem vorigen Gemenge nur einige Tropfen einer Auflösung von salpetersaurem oder essigsaurem Bleioxyd zuzusezzen. Die Existenz eines basischen Bleisalzes ist zu ihrer Bildung unerlässlich. Diese blaue Verbindung muss demnach eine complicirtere Zusammensetzung haben, als Durand glaubt. Denn es scheint mir gewiss, dass das basische Bleisalz in ihre Zusammensetzung eingeht. Ich habe sie noch nicht analysirt, aber ich kann hoffentlich in kurzer Zeit die Resultate der Analyse geben, mit der ich mich jetzt beschäftige.

#### XLII.

Reinigung der käuflichen Chlorwasserstoffsäure.

Von

#### LEMBERT.

(Journal de pharm. et de chim. Mars 1843, p.208.)

Folgendes ist das Verfahren, dessen ich mich bediene, um die käufliche Chlorwasserstoffsäure zu reinigen. Dieses Ver-

## Lembert, Reinigung d. käufl. Chlorwasserstoffs. 357

fahren ist nicht sehr kostspielig und erfordert wenig Zeit, so dass die Fabricanten, welche es anwenden wollen, chemisch reine Chlorwasserstoffsäure in den Handel bringen könnten, von der das Kilogramm kaum einige Centimen mehr als gewöhnliche Säure zu stehen kommen würde.

Wenn die zu reinigende Säure schweslige Säure enthält, was am gewöhnlichsten der Fall ist, so setze ich ein wenig Mangansuperoxyd zu, dessen Sauerstoff die schweslige Säure in Schweselsäure umwandelt. Da es aber hierbei fast unmöglich ist, die Bildung von ein wenig Chlor zu vermeiden, so setze ich ein wenig Eisenchlorür oder selbst ein wenig Eisen als Drehspäne oder Feilspäne zu, welches das sreie Chlor absorbirt \*).

Wenn die Säure keine schweslige Säure oder nur wenig enthält, so bringe ich eine bestimmte Menge davon in eine tubulirte Retorte, füge an den Tubulus eine Röhre in Gestalt eines S und an den Schnabel einen Wouls'schen Apparat, dessen Flaschen destillirtes Wasser enthalten und mit kaltem Wasser umgehen sind \*\*).

Ist der Apparat auf diese Weise zusammengesetzt, so giesse ich durch die Sförmige Röhre eine doppelt so grosse Menge von Schwefelsäure von 66° wie die der Chlorwasserstoffsäure beträgt. Ich bediene mich dazu eines ausgezogenen Trichters, der über der Röhre fest angepasst ist und an den ich eine Schwefelsäure enthaltende Flasche anfüge. Diese Einrichtung enthebt der Nothwendigkeit, bei der Operation zugegen zu sein.

Die Schweselsäure bemächtigt sich des Wassers und entwickelt das Gas, welches sich sogleich in dem Wasser der Flaschen auslöst.

Es ist von Wichtigkeit, concentrirte Chlorwasserstoffsäure (von 22°) anzuwenden. Ohne diese Vorsichtsmassregel ent-

<sup>\*)</sup> Wenn man Eisenfeilspäne anwendet, so muss man Sorge dafür tragen, dass sie kein Kupfer enthalten, welches auf die Schwefelsäure reagiren und sie wieder in schweflige Säure umwandeln
würde.

<sup>\*\*)</sup> Ich bringe in die erste Flasche kein Wasser, weil am Ende der Operation ein wenig angesäuertes Wasser übergeht, ja selbst reines Wasser, wenn man die Operation zu weit treibt.

# 958 Lumbert, Reinigung d. käufl. Chlorwasserntoffs.

wickelt sich das Chlorwasserstoffsäuregas nicht sogleich, und es ist weniger leicht, das ganze Gas zu erhalten.

Wenn man alle Schweselsäure zugesetzt hat, bringt man die Flüssigkeit allmählig zum Sieden. Hat sie diesen Punct erreicht, so enthält sie keine Chlorwasserstossäure mehr.

Uebrigens ist Folgendes das Resultat von zwei Operationen:

### Erster Versuch.

Chlorwasserstoffsäure von 20° % Kilogr. Schwefelsäure von 66° 4 —.

Die Flüssigkeit erhitzte sich merklich. Das Gas entwickelte sich nicht sogleich \*>). Durch blosses Zusetzen von Schwefelsäure erhielt ich:

Chlorwasserstoffsäure von 20° 1,576 Kilogr.

Nachher beim Erhitzen der Flüssigkeit:

٧,

Chlorwasserstoffsäure von 19° 0,350 —

Samma 1,920 -

Chlorwasserstoffsäure fast von demselben Grade mit beinahe  $\frac{1}{20}$  Verlust, indem die zurückbleibende Flüssigkeit merklich Chlorwasserstoffsäure enthielt \*\*).

<sup>\*)</sup> Man begreift leicht, dass, wenn die Chlorwasserstoffsäure hinreichend concentrirt ist, keine Entwickelung von Wärme stattfindet. Wirklich erfolgt auch, wenn einerseits bei der Verbindung des Wassers mit Schwefelsäure Wärme frei wird, Absorption der letztern durch den Uebergang der Chlorwasserstoffsäure in die Gasform.

<sup>\*\*)</sup> Bei diesen zwei Versuchen hatte ich es vermieden, die Flüssigkeit bis zum Sieden zu bringen, um so wenig als möglich verdichtete Dümpfe in der Flasche zu haben. Aber bei mehreren vorigen Versuchen hatte ich die Flüssigkeit sieden lassen, welche alsdann nicht mehr die geringste Spur von Chlorwasserstoffsäure zurück hielt, besonders wenn ich sie von 22° angewandt hatte. Hatte ich sie von 20° angewandt, so musste ich sie einige Zeit siedend erhalten. Uebrigens könnte man die Concentration der Chlorwasserstoffsäure durch eine grössere Menge von Schwefelsäure ersetzen.

### Lembert, Reinigung d. käufl. Chlorwasserstoffs. 359

### Zweiter Versuch.

Chlorwasserstoffsäure von 22° 2 Kilogr. Schwefelsäure von 66° 4 —

Die Flüssigkeit erhitzte sich kaum. Das Gas entwickelte sich sogleich. Durch blosses Zusetzen von Schwefelsäure erhielt ich:

Chlorwasserstoffsäure von 22° 1,700 Kilogr.
Nachher beim Erhitzen der Flüssigkeit:
Chlorwasserstoffsäure von 21,5° 0,290 —
Summa 1,990 —

Chlorwasserstoffsäure fast von demselben Grade mit weniger als ½0 Verlust. Die zurückbleibende Flüssigkeit zeigte 56° an und hielt eine sehr geringe Menge von Chlorwasserstoffsäure zurück. Auf diese Weise erhalten, ist die Chlorwasserstoffsäure chemisch rein \*), und, wie man sieht, reduciren sich bei dieser Operation die Kosten auf die Concentration der Säure von 56° auf 66°. Die Säure kann zu einem neuen Versuche dienen und selbst zu den nicht ganz genauen Operationen der Industrie und der Laboratorien \*\*). Sie könnte auch in vielen Fällen so wie sie ist benutzt werden, d. h. von 56°. Endlich würde ein Fabricant chemischer Producte, welcher Chlorwasserstoffsäure durch dieses Mittel reinigte, nicht nöthig haben, Hitze anzuwenden, um die letzten gasförmigen Portio-

<sup>\*)</sup> Wenn die Säure, welche man reinigen will, arsenikhaltig ist, so sind nur die ersten Portionen rein, und sie muss auch zu diesem Zwecke wenigstens bis zu 22° concentrirt sein, um beim Zusetzen von Schwefelsäure die Entwickelung von Wärme zu vermeiden. Dieses Resultat rührt von der ausserordentlichen Flüchtigkeit des Chlorarseniks her, welches, wie Dupasquier gezeigt hat, die Chlorarseniks her, welche mit der zu Lyon durch Verbrennen des Schwefelkieses von Chessy erhaltenen Schwefelsäure bereitet wird, arsenikhaltig macht. Man sieht wohl ein, dass diess ebenfalls stattfinden würde, wenn man eine arsenikhaltige Schwefelsäure anwendete.

<sup>\*\*)</sup> Die Menge von Eisen und Mangan, welche man zusetzt, sind so sehr gering, dass sie sich kaum auf ein Tausendtheil von dem Gewichte der Schwefelsäure belaufen.

360 Lembert, Mittel, Spuren v. schwefl. Säure etc.

nen der Säure zu erhalten, weil die Chlorwasserstoffsäure enthaltende verdünnte Schweselsäure zur Bereitung der letzten angewandt werden kann.

#### XLIII.

Mittel, Spuren von schwefliger Säure in der Chlorwasserstoffsäure zu erkennen.

### Von LEMBERT.

(Journ. de pharm. et de chim. Mars 1843. p. 207.)

Unter den Unreinigkeiten, welche die Chlorwasserstoffsäm zur Anwendung als Reagens oder als Mittel der Analyse meeignet machen, nimmt die schweflige Säure den ersten Ragein. Es ist unnöthig, zu erwähnen, wie viel darauf ankomm, die Anwesenheit derselben zu erkennen. Das Mittel, dem ich mich dazu bediene, zeigt die geringsten Mengen davon an Es zeigt die Anwesenheit derselben da an, wo man durch de Zinnehlorur die Anwesenheit derselben nicht entdecken kann.

Zu diesem Zwecke sättige ich ein wenig von der zu tersuchenden Säure mit kohlensaurem Kali \*), setze ein wenig von einer verdünnten Stärkemehllösung, so wie einen oder zwi Tropfen von jodsaurem Kali oder jodsaurem Natron, nachte concentrirte Schwefelsäure hinzu, welche die schweflige Simund Jodsäure, die auf einander reagiren, in Freiheit setzt. De Jod wird frei und die Flüssigkeit blau.

Man darf die Schwefelsäure nur in sehr geringen Portiens zusetzen. Man setzt nur dann von Neuem einen Tropfen zunachdem man sich überzeugt hat, dass der vorige die Flüssifkeit nicht gefärbt hat.

<sup>\*)</sup> Man muss nicht mit käuflichem kohlensaurem Natron sättigs denn wenn man reine Chlorwasserstoffsäure damit sättigt, so wie die wie erwähnt behandelte Flüssigkeit beim Zusetzen von Schwellsäure blau.

### XLIV.

Bemerkungen über die Anwendung des Kaliumeisencyanürs als Reagens.

Von

#### A. LEVOL.

(Journ. de pharm. et de chim. Mars 1848. p. 211.)

Das Kaliumeisencyanür, welches so häufig ais Reagens angewandt wird, weil es mit einem hohen Grade von Empfindlichkeit den Vortheil verbindet, mit den meisten Metallsalzen Niederschläge von verschiedenen Farben zu bilden, hat jedoch einen wirklichen Uebelstand, den man ihm oft mit Recht vorgeworfen hat und dessen Ursache in einem Mangel an Stabilität bei Anwesenheit von Flüssigkeiten mit saurer Reaction liegt. Bekanntlich bildet sich alsdann, indem es sich unter diesem Einflusse schnell zersetzt, ein Niederschlag von Berlinerblau, der die Existenz von Eisen in Flüssigkeiten vermuthen lässt, die keine Spur davon enthalten, oder wenigstens die Farbe des Niederschlages maskirt, die man zu finden hofft. Um diesem Uebelstande zu entgehen, ist es im Allgemeinen schwierig, zu einer Neutralisation der zu untersuchenden Flüssigkeit seine Zuslucht zu nehmen, weil die saure Reaction den meisten Metallsalzen eigenthümlich ist und nicht verhindert werden kann, ohne ihre Zersetzung zu bewirken. Auch begnügt man sich in solchen Fällen gewöhnlich damit, dass man geuug Wasser zusetzt, so dass die Veränderung des Doppelcyanürs, wenigstens augenblicklich, nicht mehr stattfinden kann, und man kann in der That nichts Besseres thun, wenn es darauf ankommt, durch dieses Reagens die Anwesenheit gewisser Metalle zu ermitteln. Bei denen aber, deren Salze mit dem Ammoniak in Wasser lösliche Doppelverbindungen eingehen können, wie z.B. Kupfer, Nickel, Kobalt v. s. w., ist es bei weitem vorzuziehen, die mehr oder weniger sauren Auflösungen, worin man diese Metalle vermuthet, durch eine Auflösung von Kaliumeisencyanür, der Ammoniak zugesetzt ist, zu behandeln, nachher das Alkali durch eine nicht sehr kräftige Säure zu sättigen. In diesem Falle geht Folgendes vor. Da die Eisencyanüre der Metalle,

von denen ich spreche, in Ammoniak löslich sind, so bemerkt man gewöhnlich nach dem Zusetzen des vermischten Reagens keine Wirkung; aber gegen das Ende der Neutralisation erscheint der Niederschlag, zeigt sich alsdann, was von Wichtigkeit ist hier zu bemerken, in einer flockigen Gestalt, so das die so sehr geringen Mengen, die jedem Auge ohne dieses Kunstgriff entgangen wären, auf diese Weise sehr merklich werden.

Um eine Vorstellung davon zu geben, will ich vergleichende Resultate anführen, die ich mit schweselsaurem Kupseroxyd erhalten habe.

Die Chemiker, welche die Empfindlichkeit der Rengentes durch Zahlen bezeichnet haben, sind in Betreff derer, die de demselben Körper beilegen, sehr von einander abgewichen. Se gab Berzelius z. B. bei dem Kupfer, insbesondere mit Rücksicht auf das Kallumeisencyanür, ½0000, Lassaigne ½0000 and Harting ungefähr 1/80000 \*) als Grenze an. lassen sich dem Anscheine nach so beträchtliche Abweichunges, die sich aber in Wirklichkeit um ausserordentlich kleine Brucktheile drehen, ganz natürlich erklären. Denn man sieht wehl, dass, wenn man selbst eine völlige Identität der Umstände asnimmt, diese Grenzen und die Empfindlichkeit des Auges des Beobachters immer in Beziehung zu einander stehen. und allein daher, um den Vortheil besser hervortreten zu lasses, den das in dieser Abhandlung vorgeschlagene Mittel darbietet, glaubte ich vergleichende Versuche anstellen zu müssen, die einen auf gewöhnliche Art, blos mit Kaliumeisencyanür, die anderen mit demselben Reagens in Verbindung mit Ammoniak Es ging aus diesen mit der möglichst grössten Genauigkeit augestellten Versucben hervor, dass, um eine augenblickliche Wirkung mit dem blossen Kaliumeisencyanür zu erhalten, die z untersuchende Flüssigkeit wenigstens 1/130000 Kupfer enthalten Nimmt man aber die Operation, wie ich es vorschlage, muss. mit einem Zusatze von Ammoniak vor, so gab sich 1/300000 sogleich und 1/500000 nach 18 Stunden zu erkennen, denn nach

<sup>\*)</sup> Ich sage ungefähr, weil ich nur verschiedene Auszüge aus der Abhandlung des letztern Chemikers vor Augen habe und die diese Grenze bezeichnenden Zahlen darin nicht übereinstimmen.

dieser Zeit hatte sich auf dem Boden des Glases ein an seiner carmoisinbraunen Farbe vollkommen erkennbarer Niederschlag abgesetzt.

Um das vermischte Reagens in dem Zustande zu erbalten, der mir zu diesem Gebrauche am angemessensten schien,
setze ich 1 Vol. gewöhnliches Aetzammoniak auf 3 Vol. einer
in der Kälte halb gesättigten wisserigen Auflösung von Kaliumeisencyanür, d. h. die beinahe 11 p.C. von diesem Salze esthält, zu.

Es ist angemessen, so viel von diesem Gemische zuzuseszen, dass der Ueberschuss von Ammoniak sich durch den Geruch zu erkennen giebt, nachher durch tropfenweise zugesetzte
Essigsäure gehörig zu sättigen oder selbst zu übersättigen, indem man die Flüssigkeit mit einem Glasstäbchen umrührt. Diese
Probe geht sehr schnell vor sich, besonders in dem Falle, wenn
die zu untersuchende Flüssigkeit das Metail, welches man darin sucht, wirklich enthält, weil ihr Eisencyanür niederfällt, sobald der Zeitpunct der Sättigung des Alkali's sich nähert.

### XLV.

### Ueber den Nectar der Blumen.

Von

#### HENRI BRACONNOT.

(Journal de Chimie médicale etc. T. IX. Nr. 1.)

Bekanntlich bat man den Namen des Nectars jener süssen Flüssigkeit gegeben, welche in den Blüthenkronen vieler Psanzen ausgeschieden wird und aus welcher die Bienen ihren Honig bereiten. Die Natursorscher glauben, dass dieser letztere sich nicht merklich von der süssen Substanz des Nectars unterscheide, denn dieser wird auch, z. B. von Decandolle, als bestehend aus einer wasserhaltigen Zuckerart betrachtet, ähnlich derjenigen des Honigs. Indessen scheint es nicht, dass bis jetzt Versuche angestellt worden sind, um diese Ansicht zu rechtsertigen, denn es existirt keine Analyse des Nectars. Man findet nur in Bd. LXIII. S. 102 der Ann. de Chimie eine Notiz, welche mittheilt, dass Four croy, Vauquelin und Bosc

auf dem Receptaculum der Blüthen von Rhododendron ponticum Körner von Manna oder von sestem Zucker bemerkt haben, aber diese zuckerartige Substanz scheint weiter keiner Unternachung oder Analyse unterworsen worden zu sein.

Aus diesen Gründen habe ich mich veranlasst gefunden, des Nectar zu untersuchen.

Ich habe mir die Flüssigkeit aus einer ziemlich grossen Menge verschiedener Blumen verschafft; aber da dieselbe in den einblätterigen Blumenkronen weniger über einen grossen Raum vertheilt ist, so habe ich diesen besonders oft den Vorzug gegeben.

Man braucht in der That nur ihre Röhre leicht zwischen den Fingern über Uhrgläsern oder Glasplatten auszupressen, un den Nectar sich ansammeln zu lassen.

So wie ich diese Flüssigkeit erhalten habe, ist dieselbe süs, klar, farblos, in der Mebrzahl ihrer Eigenschaften sich fast allenhalben gleich bleibend. Sie zeigt keine Reaction gegen Lakmuspapier und wird nicht merklich afficirt durch Reagentien wie Kalkwasser, Barytwasser, oxalsaures Ammoniak, salpetersaures Silberoxyd, basisch-essigsaures Bleioxyd; sie scheint sich wie eine Zuckerauflösung zu verhalten, indem sie nach der Verdampfung und Verbrennung nur Spuren einer leicht alkalischen Asche hinterlässt; aber dieser Zucker ist nicht, wie man glaubte, einerlei 🛣 dem des Honigs, denn alle Nectararten, welche ich bis jetzt ustersucht habe, haben mir nach Verlauf von mehreren Tagen in trockner Luft deutlich begrenzte Krystalle von ausgezeichnete Durchsichtigkeit geliefert, welche die Form von kurzen vieroder sechsseitigen Prismen mit scharfen Kanten zeigen. Krystalle haben ausserdem noch alle anderen Charaktere des reinsten Rohrzuckers. Dieser bildet in der That einen bedettenden Theil der süssen Substanz des Nectars, in welchem ich ausserdem eine andere unkrystallisirbare Zuckerart erkannt habe, welche Feuchtigkeit aus der Luft anzieht und die durch absoluten Alkohol bis zu einem gewissen Grade vom krystallisirbara Zucker getrennt werden kann. Folgende sind die Blumen aus verschiedenen Familien des Pflanzenreiches, in deren Nectat diese beiden Zuckerarten deutlich von mir erkannt worden sind:

Phlomis tuberosa.

Lavendula multifida.

Oenothera suaveolens.

Gesneria coperi.

Lamium garyanicum.
Linaria orchidiflora.
Usteria scandens.
Mimulus cardinalis.
Ruellia elegans.
Nicotiana glauca.
Polemonium coeruleum.
Bonplandia geminiflora.
Pelargonium inquinans.
Pelargonium zonale.
Lonicera caprifolium.
Houstonia coccinea.
Viola tricolor.
Lycium afrum.

Plumbago zeilanica.

Crucianella stylosa:
Delphinium Ajacis.
Verbena teucrioïdes.
Verbena chamaedrioïdes.
Passiflora filamentosa.
Trifolium alpestre.
Fuchsia coccinea.
Lilium croceum.
Zephiranthes grandiflora.
Fumaria lutea.
Dianthus plumarius.
Saponaria officinalis.
Citrus aurantium,
Campanula medium.
Cactus Ackermanni.

Cactus speciosus.

Der Nectar dieser verschiedenen Blumenarten scheint mir im Allgemeinen wenig Verschiedenheit darzubieten in den quantitativen Verhältnissen des unkrystallisirbaren Zuckers zum Rohrzucker; jedoch scheint die Quantität dieses letztern in einigen Blumen sich sehr bedeutend anhäufen zu können. So giebt derjenige der Cactusarten bei der Krystallisation nur reinen Zucker, fast ohne allen unkrystallisirbaren Zucker. Eine einzige Blume von Cactus Ackermanns hat mir fast ein Decigramm geliefert. Sobald diese Blume zu der letzten Stufe ihrer Entwickelung gekommen ist und zu verwelken anfängt, habe ich den Nectar im Grunde ihrer Krone in grossen Tropfen heftig aufbrausen sehen, und diese Tropfen, wenn sie auf die Erde fielen, erstarrten zu einem krystallisirten, sehr weissen und pulverförmigen Zucker.

Im Allgemeinen schien mir, dass die Zusammensetzung des Nectars der Blumen ungefähr folgendermaassen dargestellt werden könne:

Robrzucker			13	
unkrystallisirbarer	Zucker	•	10	
Wasser			77	
	-		100.	<del></del>

Uebrigens habe ich in dieser zuckerhaltigen Flüssigkeit weder Gummi, noch Mannit, noch Traubenzucker erkennen können.

Die Botaniker nehmen an, dass der Nectar durch die drüsenartigen Körper erzeugt werde, welche in der Nähe des Ovariums aitzen. Es ist diess in mehreren Fällen wahr; aber man muss auch eingestehen, dass man weit davon entfernt ist, die Structur und die Bestimmung aller dieser dem Anscheine nach drüsenartiger Körper zu begreifen, deren anemale Form oft so bizarr ist\*).

Es giebt Blumenkronen von ziemlich beträchtlicher Grösse, welche nicht im Stande zu sein scheinen, Nectar zu preduciren; es giebt andere, in denen auch die sorgfältigste Untersuchung nicht das Vorhandensein eines besondern Drüsenapparates nachweisen kann und die dennoch eine ziemlich beträchtliche Excretion jener zuckerhaltigen Substanz erkennen lassen; es scheint mir deshalb ziemlich wahrscheinlich, dass der Nectar oft in den Zwischenräumen des Zellgewebes entsteht, welche der Berührung mit der Luft beraubt und mit süssen Säften angefühlt sind, die zich nach aussen ergiessen in dem Augenblicke, wenn die Krone einen Theil ihrer Frische zu verlieren anfängt. Es gieß nämlich noch andere, fust analoge Fälle, in welchen das vegetabilische Zellgewebe Zucker erzeugt.

haltige Substanz des Blumennectars nicht gleichbedeutend bit mit dem Honig, und da der feste Zucker, welchen er liefert, alie Eigenschaften des Rohrzuckers hat, so ist es offenbar, dans derselbe, indem er im Leibe der Bienen eine Zeitlang verwelk, eine Veränderung erleidet, hervorgebracht vielleicht durch die Gegenwart einer freien Säure, oder durch eine ganz ander Ursache, welche ihn in den Zucker des Honigs umwandel, wie diess ausserdem auch noch die Versuche von Huber beweisen; dieser geistreiche Naturforscher nämlich fütterte Blente einzig und allein mit Rohrzucker, auf Kosten dessen diese arbeitsamen Insecten fortfuhren, Honig und Wachs zu bereiten.

<sup>\*)</sup> Ich habe Gelegenheit gehabt, Drüsen zu beobachten, welcht sehr weit von der Blume entfernt belegen sind und die eine zuckerhaltige, dem Nectar ähnliche Flüssigkeit ausschwitzen; von solcher Art sind diejenigen, welche man häufig auf dem Blattstiele mehrere Arten der Passionsblume sieht.

#### XLVI.

Ueber das krystallisirte und über das flüssige Cedernöl.

#### Von

#### PHILIPP WALTER.

(Annales de chim. et de phys. T. VIII. Juillet 1848.)

Die Untersuchungen, welche ich über diese Körper publicirt habe, bieten hinsichtlich der Analysen einige Unsicherheiten dar. Die gefundenen Resultate stimmen nicht vollkommen mit den aus den Formeln, welche ich diesen Körpern beigelegt habe, berechneten Zahlen überein. Das neue Atomgewicht macht diesen Mangel an Uebereinstimmung noch auffallender, und die Ansicht von Berzelius, dass das Cedren dieselbe Zusammensetzung haben könnte wie das Terpentinöl, da die Ceder eine Art von Wachholder ist und das Wachholderöl dieselbe Zusammensetzung wie das Terpentinöl hat, ist durch die neuen Analysen veranlasst worden.

Man muss die Ursache dieses Mangels an Uebereinstimmung in der Unreinheit der analysirten Substanzen auchen; auch habe ich jetzt meine Aufmerksamkeit auf diesen Punct hingewandt und mir alle mögliche Mühe gegeben, dieselben hinlänglich zu reinigen. Das krystallisirte Cedernöl lässt sich durch mehrmaliges Umkrystallisiren in Alkohol reinigen; es muss glänzend weiss sein, ohne den geringsten Zug in's Grünliche; man schmilzt es darauf und unterwirft es der Analyse.

0,317 Gr., mit Kupferoxyd verbrannt, wobei die Verbrennung zuletzt durch einen Strom von Sauerstoffgas unterstützt
wurde, haben 0,939 Gr. Kohlensäure und 0,337 Gr. Wasser
gellefert.

Diess Resultat, in 100 Th. ausgedrückt, giebt:

Kohlenstoff 80,77 Wasserstoff 11,80.

Ich vermuthete, dass einige Spuren von Kohlenstoff der Verbrennung möchten entgangen sein; ich habe schon organische Körper analysirt, welche, wenn sie mit Kupferoxyd verbrannt und die Verbrennung durch einen Strom von Sauerstoffgas unterstützt wurde, einen Verlust an Kohlenstoff erlitten, wie z. B.

die feste Substanz, welche man bei der Destillation des Bernsteins erhält und welche wir, Pelletier und ich, Succistérène genaant haben. Wenn man den Kohlenstoff in solchen u organischen Körpern, wie die angeführten, genau bestimmen e will, so muss man sie mit chlorsaurem Kali vermengen, nachdem man sie mit Kupferoxyd zusammengerieben hat, und die Verbrennung dann zuletzt durch Entwickelung eines Stromes von Sauerstoffgas beendigen.

0,203 Gr. der Substanz, auf die angegebene Art behandelt und verbrannt, lieferten 0,603 Gr. Kohlensäure und 0,216 Gr. Wasser.

Diess giebt also in 100 Th.:

Kohlenstoff 81,00 Wasserstoff 11,80.

Diese Analyse entspricht genau der Formel C32 H56 0; denn man hat:

Wenn man die Dichtigkeit des Dampfes nach dieser Formel berechnet, so hat man:

$$C_{32} = $6,98$$
 $H_{56} = 3,85$ 
 $O_{2} = $2,20$ 
 $33,03 = 8,27$ 

Diese Dichtigkeit stimmt mit der durch einen Versuch gt fundenen, nämlich = 8,4, überein.

Wenn man das Cedren dadurch zu reinigen sucht, det lie k man es mehrmals über Phosphorsäure destillirt, so gelingt effun auf diese Art nicht, es vollkommen rein darzustellen. Ich glaubt veise dass man es durch Destilliren über Phosphorsäure rein erbicken a wenn die Phosphorsäure nicht mehr sich färbte. Auf dies Art habe ich das Menthen farblos, rein und mit einem continu stanten Kochpuncte dargestellt; aber mit dem Cedren ist niel dasselbe der Fall. Um die Reinheit dieser letztern Substan vollkommen zu machen, muss man das Kalium zur Hülfe nei

Jo

in; man destillirt es nämlich mehrere Male über dieses Metall, das letztere sich nicht mehr mit einer rothen Haut bedeckt d das Cedren farblos übergeht. Das Cedren, welches ich andermal analysiste, war leicht gelblich gefärbt und kochte i 248° C.; aber wenn man einige Zeit das Kochen fortsetzte, irde das Cedren gelb, veränderte sich und der Kochpunct eg. Der Analyse unterworfen, gab es mir folgende Resultate:

0,26 Gr., mit Kupferoxyd verbrannt, während die Verbrenng durch einen Strom von Sauerstoffgas unterstützt wurde,
ferten:

0,839 Gr. Kohlensäure und 0,28 Gr. Wasser.

Dieses giebt in 100 Th.:

Dieses Resultat stimmt vollkommen überein mit der Formel 1852, denn diese giebt:

$$C_{82} = 2400$$
 88,08  
 $H_{52} = 325$  11,92  
 $2725$  100,00.

Die Dichtigkeit des Dampses, nach dieser Formel berecht, ist:

$$C_{32} = 26,98$$
 $H_{52} = 3,57$ 

$$30,55$$

$$4 = 7,64.$$

Die durch den Versuch gefundene Dichtigkeit ist 7,9. e kleine Differenz, welche zwischen der berechneten und der stundenen Dichtigkeit besteht, erklärt sich leicht aus der theileisen Veränderung und Zersetzung, welche das Cedren durch nanhaltendes Kochen erleidet.

Ich habe auch das natürliche Cedren mit Kalium in Behrung gebracht und es mehrere Male über Kalium destillirt, bis seletztere sich nicht mehr mit einer Haut bedeckte, sondern inen Glanz behielt. Durch die Destillation über Kalium ersten das natürliche Cedren farbios und mit denselben ChaJourn. f. prakt. Chemie. XXX. 6.

# 870 Millon, üb. die Wirkung der Salpetersäure

rakteren und demselben Kochpuncte wie das künstliche Cedren. Der Analyse unterworfen, lieferte es folgendes Resultat:

0,314 Gr. der Substanz gaben 1,011 Gr. Kohlensäure und 0,331 Gr. Wasser; dieses macht in 100 Th.:

Wasserstoff 12,01 99,81.

Die Zusammensetzung des natürlichen Cedrens ist also ganz dieselbe wie die des künstlichen Cedrens.

### XLVII.

Ueber die Wirkung der Salpetersäure auf den Alkohol und über den Salpeteräther.

Von E. MILLON.

(Ann. de chim. et de phys. Juin 1843. p. 233.)

Die zur Verbindung der Salpetersäure mit Aether bisher angestellten Versuche sind fruchtlos gewesen. Diess war
in der so ausgedelinten Reihe der zusammengesetzten Aetherarten eine ganz eigenthümliche Lücke, und die Abwesenheit
dieser Verbindung war seit der Entdeckung des salpetersauren
Methylens noch merkwürdiger geworden.

Der Einfluss, welchen die mit Salpetersäure gemengte salpetrige Säure auf die Art der Oxydation der Metalle äussert, liess mich vermuthen, dass die Bildung der salpetrigen Säure auch die Oxydation der organischen Substanzen durch Salpetersäure modificiren könnte. Wirklich gelang es mir, die Einwirkung der Salpetersäure auf Alkohol vollständig dadurch zu verändern, dass ich die Bildung der salpetrigen Säure hinderte. Man braucht nur zu dem Gemenge von Säure und Alkohol etwas salpetersauren Harnstoff zuzusetzen, worauf bei freiem Feuer eine ruhige und regelmässige Destillation statt der geräuschvollen Entwickelung erfolgt, welche bisher die Einwirkung der Salpetersäure auf den Alkohol charakterisirt hatte, und die zahlreichen Producte, unter denen der salpetrige Aether

vorherrschte, werden durch ein einziges neues Product, Salpeteräther, ersetzt, welcher in Begleitung von Wasser und Alkohol in den Recipienten übergeht.

Die Salpetersäure muss zuvor sorgfältig gereinigt werden. Die Anwesenheit von Chlorwasserstoffsäure würde den salpetersauren Harnstoff ganz unwirksam machen, und die gewöhnliche Einwirkung der Salpetersäure auf Alkohol würde wieder erfolgen.

Die Mengen, in denen man Säure und Alkohol anwendet, sind nicht gleichgültig. Die Operation gelang immer sehr gut, wenn 1 Vol. concentrirter Salpetersäure mit 4½ Aeq. Wasser, die eine Dichtigkeit von 1,401 besass, und 2 Vol. Alkohol von 35° genommen wurden, d. h. beinahe eine gleiche Gewichtsmenge von Säure und Alkohol.

Nähme man gleiche Volumina von Salpetersäure und Alkohol, so würde der salpetersaure Harnstoff noch unwirksam sein.

Ausserdem ist es vortheilhaft, die Operation nicht mit einer zu grossen Masse vorzunehmen, und das Gemenge darf 150 bis 120 Gr. nicht übersteigen. 1 oder 2 Gr. salpetersaurer Harnstoff reichen alsdann zur Leitung der Operation hin.

Man muss eine gelinde Wärme anwenden. Das erste Destillationsproduct enthält nur verdünnten Alkohol. Bald aber kündigt sich der Salpeteräther durch einen eigenthümlichen Geruch an, und beim Zusetzen von Wasser zu dem überdestillirten Producte scheidet sich eine Flüssigkeit von grösserer Schwere als Wasser davon ab, welche Salpeteräther ist. Später ist der Salpeteräther in so reichlicher Menge vorhanden, dass er in dem Recipienten selbst eine dichtere Schicht bildet.

Wenn man die Destillation so lange fortsetzt, bis man das Gemenge von Alkohol und Säure aus der Retorte, worin es sich befindet, ausgetrieben hat, so erhält man auf einmal gegen das Ende der Operation die ungestümen Reactionen des Alkohols. Wenn man aber damit aufhört, wenn nicht mehr als ungefähr der achte Theil des Gemenges übrig ist, so ist der salpetersaure Harnstoff beinahe unverändert, und er setzt sich bald in dem sauern Rückstande ab. Dieser Rückstand kann zu einer zweiten, einer dritten und selbst zu einer vierten Destillation dienen.

## 372 Millon, üb. die Wirkung der Salpetersäure

Wenn der auf diese Weise angewandte Harnstoff gelb und stark gefärbt war, so hat er, wenn man ihn wiedersindet, eine ganz weisse Farbe. Man kann daher die Reinigung des salpetersauren Harnstoffes und die Bereitung des Salpeteräthers sehr wohl verbinden. Man nimmt zu diesem Zwecke rohen salpetersauren Harnstoff, so wie man ihn durch Fällen von concentrirtem Harn mit Salpetersäure erhält. Der Niederschlag wird in Leinwand ausgepresst, nachher in das Gemenge von Salpetersäure und Alkohol gebracht. Man destillirt so lange, bis der salpetersaure Harnstoff krystallinische Blättehen auf der Oberstäche der Flüssigkeit gebildet hat. Indessen ist die Entsärbung nur in sosern genügend, als das Gewicht des salpetersauren Harnstoffes nicht 50 oder 60 Gr. übersteigt.

Die Reinigung des Aethers ist der des Ameisenäthers und einer grossen Anzahl von zusammengesetzten Aetherarten analeg. Man wäscht den Aether mit einer alkalischen Lösung, nachher mit destillirtem Wasser. Man lässt ihn hierauf einen oder zwei Tage mit Stücken von Chlorcalcium zusammen und destillirt ihn.

Der der Analyse unterworfene Aether war ausserdem in Alkohol aufgelöst und hernach mit Wasser gefällt worden.

Die Analyse gab folgende Zahlen:

	I.	II.	III.	Berechnung
Kohlenstoff	26,59	26,50		26,32
Wasserstoff	5,89	5,72	5,83	<b>5</b> ,48
Stickstoff	15,07	15,26	_	15,54
Sauerstoff				52,65.

Die Verbrennung mit Kupferoxyd erfolgte sehr leicht, ohne alle Erschütterung.

Die Bestimmung des Stickstosses erfordert einige Vorsichtsmaassregeln, bei denen die Abhandlung von Dumas und Péligot über den Holzgeist ein vortresslicher Führer ist.

Daber lässt sich die Formel des Salpeteräthers ausdrükken durch:

$$N_2 O_5, C_4 H_{10} O.$$

Eine wässerige Auflösung von concentrirtem Aetzkali ist ohne Reaction auf den Salpeteräther; aber eine weingeistige Lösung zersetzt ihn selbst in der Kälte, und man erhält eine

reichliche Menge von salpetersaurem Kali, ohne die geringste Beimengung von salpetrigsaurem Kali.

Sein lieblicher und angenehmer Geruch erinnert keineswegs an den des salpetrigen Aethers.

Sein zuckersüsser Geschmack hinterlässt einen geringen bittern Geschmack.

Seine Dichtigkeit, welche grösser als die des Wassers ist, beträgt bei + 17° 1,112. Er kommt bei + 85° in's Sieden.

Er entzündet sich und verbrennt mit einer sehr deutlichen weissen Flamme.

Er zersetzt sich bei einer Temperatur etwas über seinem Siedepuncte.

Ich konnte mehrmals ohne Explosion mit seinem Dampfe angefüllte Ballons von 200 bis 800 Gr. Rauminhalt anzünden. Als ich aber seine Dichtigkeit in dem Apparate von Dumas bestimmte, so wurde der ganze Apparat in dem Augenblicke mit Hestigkeit zerschmettert, wo das ausgezogene Glas unter der Flamme des Löthrohres schmolz.

Concentrirte Salpetersäure zerstört den Salpeteräther, und einige Versuche, welche ich anstellte, um die Salpeterweinsäure und die salpeterweinsauren Salze zu erhalten, gaben kein befriedigendes Resultat.

Chlorwasserstoffsäure zerstört auch den Salpeteräther, wobei sich Königswasser bildet.

Schwefelsäure mit 1 Aeq. Wasser löst den vierten Theil von dem Gewichte des Salpeteräthers auf, im Anfange, ohne dass sich irgend eine Erscheinung zeigt, wenn man den Aether allmählig zusetzt. Aber nach einigen Augenblicken verbreitet das Gemenge Dämpfe von Salpetersäure, und etwas später erfolgt ein starkes Erhitzen der Flüssigkeit unter Entwickelung von salpetrigsaurem Gase. Die Schwefelsäure wird schwarz, und der ganze Aether ist zerstört.

Jod löst sich in dem Aether auf und ertheilt ihm eine schöne violette Färbung.

Chlor greift ihn schnell an. Ich konnte aber in Folge dieser Reaction kein bestimmtes Product abscheiden, sei es, dass das Chlor eine völlige Verschiebung der Molecüle herbeiführt,

374 Millon, üb. die Wirkung der Salpetersäure etc.

oder dass die sich bildende Chlorwasserstoffsäure ebenfalls reagirt und die Phänomene complicirter macht.

Er ist in Wasser ganz unlöslich. 1000 Th. Wasser vermindern 1 Th. Salpeteräther nicht merklich. Er löst sich dagegen in Alkohol in jedem Verhältnisse auf, woraus er durch eine geringe Menge von Wasser leicht gefällt wird.

Die Dazwischenkunst des salpetersauren Harnstoffes bei der Bildung des Salpeteräthers lässt sich aus der Reaction des Harnstoffes auf die salpetrige Säure erklären. Diese beiden Körper zerstören einander, wobei sie gleiche Volumina von Stickstoff und Kohlensäure erzeugen, so dass die Anwesenheit des Harnstoffes die Bildung der salpetrigen Säure verhindert.

Die ursprüngliche Tendenz der Salpetersäure bei ihrer Beaction auf Alkohol ist die aller flüchtigen Säuren, nämlich die Bildung eines zusammengesetzten Aethers. Wena aber der Salpeteräther zerstört worden ist, oder seine in der engen Schranken, worin sie vor sich geht, nicht gut zusammengehaltene Bildung von der Erzeugung der geringsten Menge von salpetriger Säure begleitet wird, so beginnt letztere sogleich eine neue Beaction, und mag auch eine noch so geringe Erhöhung der Temperatur stattfinden, so begreift man leicht die vielfachen Reactionen, die sich mitten in den beiden Flüssigkeiten, dergleichen Alkohol und Salpetersäure sind, einander durchkreuzen können.

Daher erfolgen den Augenblick, wo sich die salpetrige Säure mit der Salpetersäure mengt, zwischen den Elementen des Alkohols Umwandlungen, welche man blos der Salpetersäure zuzuschreiben pflegt. Man kann selbst sagen, dass letztere nicht mehr die einzige, ja selbst nicht einmal die directe Ursache dieser stürmischen Reaction ist, und gewissermaassen reagirt sie nur in sofern, als sie die Quelle der salpetrigen Säure Kurz, es ist mit dem Alkohol eben so wie mit den Metallen hinsichtlich der Salpetersäure und des Königswassers. Es finden dabei gemischte Reactionen statt, deren Grenzen und Phasen alle zu unterscheiden vortheilhaft ist. Obwohl diese Analyse des Phänomens in's Kleinliche zu gehen und weit hergeholt zu sein scheint, so ist sie dessenungeachtet unerlässlich, um eine bestimmte Vorstellung von dem, was zu jedem Reagens, d. h. zu jeder chemischen Kraft, insbesondere gehört, aufzufassen.

### XLVIII.

Neue Methode zur Bereitung des Salpeteräthers.

Von

#### PEDRONI.

(Compt. rend. T. XVII. Nr. 15, Oct. 1843.)

Der Zufall hat mich auf eine neue Methode zur Darstellung des Salpeteräthers (des salpetrigsauren Aethyloxyds) gebracht. Als ich einen alkoholischen Rückstand von der Bereitung des Aethers kochend in eine Flasche goss, in welcher sich krystallisirtes salpetersaures Ammoniak befand, zeigte sich sogleich eine Einwirkung und ich erkannte den Geruch des Salpeteräthers. Ich habe den Versuch mehrere Male wiederholt und er ist mir immer gelungen. Folgende Verbältnisse wende ich dabei an:

- 11 Gr. krystallisirtes salpetersaures Ammoniak,
- 8 Schwefelsäure,
- 9 Alkohol.

Man macht das Gemenge von Alkohol und Schweselsäure und giesst dasselbe über das Salz; man destillirt über offenem Feuer wie bei der Destillation des Wassers; es bildet sich schweselsaures Ammoniak. Die Salpetersäure im Augenblicke ihrer Freiwerdung verbindet sich mit dem Alkohol, um salpetrigsaures Aethyloxyd, Aldehyd und Wasser zu bilden. Folgendes ist die Formel für diese Reaction:

$$(N_2 H_6 + N_2 O_5 + H_2 O) + 8O_3 + 2 C_4 H_{12} O_2 = (8O_3 + N_2 H_6 + H_4 O_2) + (C_4 H_6 O + H_2 O) + (C_4 H_{10} O + N_2 O_3).$$

Bei der Bereitung des Salpeteräthers mittelst Alkohol und der Salpetersäure kann man nur mit einer kleinen Quantität des Gemenges operiren, wegen der fast augenblicklichen Bildung des Aethers; hier dagegen geht die Operation regelmässig und ohne irgend eine Gefahr vor sich.

#### XLIX.

### Ueber das Thujaöl\*).

#### Von

#### Dr. E. SCHWEIZER.

Das Thujaöl kommt in dem gemeinen Lebensbaum, Thuja occidentalis, vor. Es ist ein Gemenge von wenigstens 2 verschiedenen sauerstoffhaltigen Oelen, ein Kohlenwasserstoff existirt nicht in demselben.

Frisch bereitet, ist das Thujaöl vollkommen farblos, nimmt aber bald eine gelbliche Farbe an. Es ertheilt der Thuja den eigenthümlichen Geruch und besitzt einen scharfen Geschmack. Es ist leichter als Wasser, in demselben nur wenig löslich, hingegen sehr leicht löslich in Weingeist und Aether.

Das durch Chlorcalcium entwässerte Oel von 2 verschiedenen Bereitungen zeigte in 100 Theilen folgende Zusammensetzung:

1) C 77,99 H 10,73 O 11,28 C=75.

Bei der Destillation des Thujaöles beginnt das Sieden bei 190°, zwischen 193° und 197° geht am meisten über, das Thermometer steigt innerhalb dieser Temperaturgrade nur langsam, das Destillat ist farblos; von 197° an steigt der Siedepunct schneller bis zu 206°, das Uebergehende besitzt nun eine gelbliche Farbe; zuletzt bleibt ein kleiner rothgefärbter Rückstand.

Die bei verschiedenen Temperaturen eingesammelten Portionen zeigten folgende Zusammensetzung:

- 1) (bis 193°) C71,00 H 10,61 O 18,39
- 2) (v. 193°—197°) C 70,55 H 10,76 O 18,69
- 3) (v.197°-206°) C76,13 H10,67 O13,20.

Kalihydrat färbt das Thujaöl augenblicklich schwarzbraun. Bei der Destillation des Gemenges geht ein Theil des Oeles unverändert über, ein anderer verändert sich durch das Kali in eine harzige Masse. Wenn das Uebergegangene auch mehrmals von Neuem über frisches Kalihydrat destillirt wird, so

<sup>\*)</sup> Löwig's Repert. III. S. 248.

\

hat das Destillat dennoch immer die Eigenschaften des Thujaöles; seine Menge vermindert sich aber fortwährend.

Thujaöl, das auf diese Weise 5 mal über Kalihydrat destillirt wurde, zeigte in 100 Theilen folgende Zusammensetzung:
C78,87 H 10,98 O 10,15.

Wird der schwarzbraune Rückstand der Retorte mit Wasser behandelt, so scheidet sich ein harziger Klumpen aus, der in der alkalischen Flüssigkeit unlöslich ist, sich hingegen in reinem Wasser leicht löst. Er ist eine Verbindung von Kali mit einem sauren Harze, welches, in reinem Zustande dargestellt, leicht schmilzt, eine rothbraune Farbe besitzt, in Weingeist löslich ist und aus zwei Theilen besteht, von welchen der eine durch eine weingeistige Lösung von essigsaurem Bleioxyd ohne Zusatz von Ammoniak, der andere nur bei Zusatz von letzterem fällbar ist.

Die von der Harzverbindung getrennte alkalische Lösung wird beim Sättigen des Alkali's mit einer Säure milchig und es scheidet sich eine kleine Menge eines Oeles aus, welches sich durch seine Eigenschaften als Carvacrol zu erkennen giebt.

Jod wird von Thujaöl in ziemlich bedeutender Menge aufgelöst. Beim Erhitzen in einem Destillationsgefässe findet eine sehr lebhafte Reaction statt, die Flüssigkeit siedet bei Entfernung des Feuers fort, es entwickelt sieh nur wenig Jodwasserstoffsäure und es destillirt ein Oel über, dessen Geruch schon anders ist als der des angewandten Oeles. Hört die Reaction auf und erhitzt man nun weiter, so geht ein dickes dunkel gefärbtes Oel über, zuletzt erscheinen Joddämpfe und es bleibt eine schwarze Masse zurück.

Wird das leicht flüchtige Product der Destillation wiederholt über Jod und dann zur Reinigung über gebrannten Kalk
und zuletzt über Kalium destillirt, so erhält man einen Kohlenwasserstoff, das Tujon.

Dasselbe ist farblos und besitzt einen dem Terpentinöl hahnlichen Geruch und scharsen Geschmack. Es ist leichter als Wasser und siedet zwischen 165 — 175°. Die Zusammenpetzung des Tujons konnte aus Mangel an hinreichender Substanz zur vollständigen Reinigung nicht genau ausgemittelt werden.

Wenn man das dickflüssige Oel mit einer Lösung von Kali behandelt, so löst sich der grössere Theil darin, der kleinere wird abgeschieden.

Dieser wird zur Entfernung des noch vorhandenen John mehrmals über gebrannten Kalk destillirt. Man erhält dam ein eigenthümliches Oel von dicksüssiger Consistenz, gelblicher Farbe, schwachem Geruch und mildem Geschmack. Leichter als Wasser. Brennt mit stark russender Flamme. — Es entsteht immer nur in geringer Menge, die Zusammensetzung konnte daher ebenfalls nicht genau bestimmt werden. Einer Analyse zusolge scheint es ebenfalls ein Kohlenwasserstoff zu sein, der viele Aehnlichkeit mit dem von Claus durch Einwirkung von Jod auf Campher erhaltenen Colophen hat.

Sättigt man die alkalische Lösung mit einer Säure, so scheidet sich Carvacrol in nicht unbeträchtlicher Menge aus; durch mehrmalige Destillation über gebrannten Kalk erhielt mat dasselbe rein mit seinen eigenthümlichen Eigenschaften.

Die bei der Destillation zurückgebliebene schwarze Masstbesteht aus einem dunkelrothbraunen Harze, das in Aether sehr leicht löslich, in Weingeist nur schwierig löslich ist, saurt Eigenschaften zeigt und kein Jod enthält, und aus einem kohlenartigen, in Weingeist und Aether unlöslichen Körper.

Das Thujaöl verhält sich also auf eine ganz analoge Weist zu Jod wie der Campher nach den Untersuchungen von Claus; die Producte beider Reactionen entsprechen sich nicht nur hinsichtlich ihrer Bildungsweise, sondern auch hinsichtlich ihrer Elgenschaften.

Bei der Destillation mit Phosphorsäure wird das Thujaöl nicht wesentlich verändert. Durch Schwefelsäure wird es sogleich verharzt.

Kalium oxydirt sich in Thujaöl ohne Entwickelung von Wasserstoff und verwandelt dasselbe in eine harzige Masse.

L.

Ueber die chemische Constitution der Verbindungen der Gallussäure und Gerbsäure mit den Eisenoxyden.

Von

CH. BARRESWIL\*).

(Compt. rend. T. XVII. Nr. 15. Oct. 1843.)

Wenn man eine Auflösung der Gallussäure oder der Gerbsäure, welche Säuren ungefärbt sind und gewöhnlich ungefärbte oder mit der Farbe der Basen versehene Salze bilden, in eine Auflösung von schwefelsaurem Eisenoxyd giesst, so erhält man einen intensiv blau gefärbten Niederschlag, welcher in der Flüssigkeit suspendirt bleibt.

Diese anomale Thatsache hat schon mehr als einmal die Ausmerksamkeit der Chemiker angeregt; Berzelius und Che-vreul haben sogar einige Zweisel gehegt gegen die Einsach-heit dieser Reaction.

Man wusste schon lange, dass die Gallus- und die Gerbsäure die Eisenoxydulsalze beim Ausschlusse der Luft nicht präcipitiren; Berzelius, Chevreul und Persoz (wie mir C. Köchlin gesagt hat) haben den Gegenversuch gemacht und gefunden, dass, wenn man die Gallus- oder die Gerbsäure in die Auflösung eines Eisenoxydsalzes giesst, dann das Oxydulsalz erzeugt wird.

Diese Thatsache lässt sich auf eine sehr einfache Weise prüfen, wenn man zu der blauen Auflösung, welche durch das schwefelsaure Eisenoxyd in einer Auflösung von Gallussäure hervorgebracht worden ist, einen Ueberschuss von essigsaurem Bleioxyd oder von kohlensaurem Kalke hinzufügt, welche die blaue Verbindung zugleich mit der Schwefelsäure präcipitiren; durch Filtration scheidet man

<sup>\*)</sup> Diese Untersuchungen sind in dem Laboratorio des Collège de France, welches Paul Thénard die Gefälligkeit gehabt hat, meiner Disposition zu überlassen, angestellt worden. Ich ergreife diese Gelegenheit, um ihm meinen Dank zu bezeugen.

eine farblose Flüssigkeit ab, in welcher man die Gegenwart von Eisenoxydul nachweisen kann.

Diese Versuche sind ungenügend, um die Erklärung dieser sonderbaren Reaction zu geben. Es liegt nichts Unwahrschein-liches in der Ansicht, welche Berzelius und Chevreul a priori aufgestellt haben, dass nämlich der Sauerstoff, indem er sich mit der Gallus- oder der Gerbsäure verbindet, diese in eine neue blau gefärbte Säure verändere; aber es waren noch directe und positive Versuche nothwendig.

Wenn man eine Auflösung von Gerb- oder Gallussäure tropfenweise in eine im Ueberschusse vorhandene Auflösung von schwefelsaurem Eisenoxyd giesst, so erhält man keine blaue Färbung;
wenn dieselbe hervortritt, so ist sie doch nur vorübergehend.
Sie erzeugt sich ferner nicht mit demselben Salze bei Gegenwart
von Chlor, und auch nicht mit einem Eisenoxydulsalz und der
durch Chlor, durch ein Silbersalz oder endlich durch die Luft
bei Zusatz einer Alkalilösung oxydirten Gallussäure.

Wenn man zu einer Auflösung der Gallussäure im Ueberschusse schweselsaures Eisenoxyd hinzusügt und die Flüssigkeit durch essigsaures Bleioxyd präciptirt, so erhält man ein blaues Magma, welches, mit Oxalsäure behandelt, eine auslösliche oxalsaure Kisenverbindung bildet; die blaue Farbe verschwindet vollständig; sie wird durch essigsaures Natron wieder erzeugt. Die mit Wasser sehr verdünnte Auslösung der oxalsauren Verbindung, je nachdem sie mit einem der beiden blausauren Eisensalze und mit Schweselwasserstoff behandelt wird, bietet alle Charaktere sowohl der Eisenoxyd – wie der Eisenoxydulsalze.

Aus diesen Thatsachen kann man, wie mir scheint, schliesen, dass, wenn man ein Eisenoxydulsalz nimmt, man Sauerstoff hinzufügen muss, wenn man aber ein Eisenoxydsalz anwendet, man etwas von demselben entfernen muss, um die blaue Verbindung zu erzeugen, und dass diese Verbindung beide Oxyde enthält. In dem erstern Falle verbindet sich der Sauerstoff der atmosphärischen Luft einfach mit dem Eisenoxydul; in dem zweiten Falle zersetzt ein Theil des Sauerstoffes des Eisenoxyds einen entsprechenden Theil der Gallus- oder Gerbsäure, welche sich in eine braune Substanz verwandelt; diese Substanz nimmt nicht Theil an der Bildung der neuen Verbin-

dung, welche wie ein Salz betrachtet werden muss, welches aus der Gallus- oder Gerbsäure und einer wahrscheinlich blauen Mitteloxydationsstufe des Eisens zusammengesetzt ist, welche Farbe durch diese braune Substanz nur wenig verändert worden ist.

Um auf eine einleuchtendere Weise zu zeigen, dass die blaue Färbung nicht von einer blauen Säure, sondern von einem besondern Oxyde herrührt, habe ich versucht, auch andere blaue Salze mit Mineralsäuren, z. B. der Schwefelsäure, zu erhalten. In der That habe ich Mengungen in verschiedenen Verhältnissen dargestellt von schwefelsaurem Eisenoxydul und Oxyd, und um die wegen der verschiedenen Auflöslichkeit fast unvermeidliche Trennung der beiden Salze zu verhindern, habe ich das Wasser augenblicklich entfernt, indem ich die Verbindung in eine concentrirte, in grossem Ueberschusse vorhandene Auflösung von Schwefelsäure goss, mit Vorsicht, um so wenig wie möglich Hitze zu erzeugen. Ich habe so ein dickes tief blaues Magma erhalten, welche Farbe mehr oder weniger rein war, je nach dem Verhältnisse, in welchem die beiden Eisensalze zugegen waren.

Eben so habe ich eine blaue, aber sehr vergängliche schwefelsaure Verbindung dargestellt, indem ich schnell eine Mischung der beiden Eisensalze abdampste; die blaue Farbe erschien in dem Augenblicke, in welchem die Masse der Trockenheit schon Als ich statt der Schwefelsäure Krystalle von phosphorsaurem Natron anwandte, erhielt ich tief blau gefärbtes phosphorsaures Eisen und schwefelsaures Natrop, welche das Wasser schnell absorbirte. Ich habe ehne Erfolg versucht, Verbindungen mit anderen Salzen darzustellen. Das unterschwefligsaure Natron allein hat mir eine intensiv blaue Färbung verschafft, aber von einer Unbeständigkeit, von der man sich kaum einen Begriff machen kann. Es ist übrigens nicht wunderbar, dass dieses der Fall ist; es giebt viele Beispiele in der Chemie, von Basen, welche sich vorzugsweise mit gewissen Säuren verbinden und mit den anderen sich zu vereinigen weigern; von solcher Art ist unter einer grossen Menge z. B. das Kupferoxydul.

Ich habe zahlreiche Versuche gemacht, um das blaue Oxyd im isolirten Zustande zu erhalten; es ist mir diess mehrmals gelungen, aber unter Umständen, welche ich nicht nach Gefallen herbeiführen konnte. Es ist übrigens eine wohlbekannt Thatsache, dass, wenn man durch Ammoniak ein Kisenoxydolsalz präcipitirt, in Berührung mit der Lust das weisse Präcipi- 01 tat durch das Blaue hindurch bald in's Grüne übergeht.

d

d

da

de

18

70

di

u

ZĘ

dı

g

de

e

tiı

Q

Die Unmöglichkeit, das blaue schweselsaure Eisensalz kry. le stallisirt zu erhalten und die Gallussäure aus der blauen Verbindung zu isoliren, hat mich verhindert, eine Analyse vorztnehmen, um die Formel für diese intermediären Salze zu 11-Ich habe den synthetischen Weg einschlagen müssen. den. Diese Methode ist, ich gestehe es, sehr mangelhaft; auch theil ich nur ungern hier meine Resultate mit, und ich behalte mit vor, auf diesen Gegenstand noch später wieder zurückzukommet.

Diejenige, welche mir von allen Mischungen des schwefelsauren Eisenoxyduls mit Eisenoxyd, welche ich untersuck habe, das reinste Blau gegeben hat, mit der Schweselsäure und Gallussäure und dem phosphorsauren Natron, enthält genau! Aeq. Oxydulsalz und 2 Aeq. Oxydsalz, welche Verhältnisse de d Cyanverbindung Fe<sub>7</sub> O<sub>9</sub> im Berlinerblau entsprechen.

Diese Uebereinstimmung in der Farbe zwischen dem Cyanür und dem Oxyd macht schon, auch abgesehen von den Versuche, die Formel wahrscheinlich, denn sie erhält sich merkwürdiger Weise auch in anderen, sehr analogen Verbindungen So sind das Oxydul und das Cyanür weiss, das Oxyd und das Cyanid sind roth; ja noch mehr: Pelouze hat ein grünes intermediäres Cyanür-Cyanid entdeckt, welchem er die Formel FeCy, Fe2 Cy2 gegeben hat \*), und Berzelius hat eine grum | arseniksaure Verbindung beschrieben, in welcher Sauerstoff und Eisen in denselben Verhältnissen vorhanden sind; es ist ohne Zweifel derselbe Fall bei der grünen essigsauren Eisenverbindung, welche Chevreul entdeckt und dargestellt hat, bei dem grünen oxalsauren Eisen und dem grünen Präcipitat, welches die Alkalien in den Auslösungen der Eisenoxydulsalze bei Berührung mit dem Sauerstoffe der Luft erzeugen.

Ich will diesen Betrachtungen einen Versuch von Chevreul hinzufügen. Dieser Chemiker erhielt, als er Eisenoxydie einem Kohlentiegel erhitzte, eine Masse, die drei deutlich geschie-

<sup>\*)</sup> S. dies. Journ. Bd. XVI. 104.

ene Lagen darbot; die erste war blau, die zweite grün, die ritte schwarz, nämlich vom Umfange bis zum Centrum hin, as heisst von dem am wenigsten bis zu dem am meisten xydirten Theile hin.

Wenn ich, wie ich es hoffe, die Existenz der beiden inermediären salzfähigen Eisenoxyde wahrscheinlich gemacht habe, ladurch, dass ich die Salze, welchen diese Farbe eigenthümlich st, studirte, so werde ich auch einige Zeit verwenden auf die rerschiedenen Färbungen, welche hervorgebracht werden durch lie verschiedenen Gerbsäuren, das Morphin, die salicylige Säure and einige andere organische Substanzen, und auch auf die Erzeugung der violetten, schwarzen, braunen und grünen Farben lurch die rothen und gelben färbenden Substanzen bei der Gegenwart der Salze des Eisenoxyds. Ich habe mich überzeugt, lass alle die gelben Farbstoffe (die Curcuma z. B.) kein Grün erzeugen, dass alle rothen Farbstoffe (unter andern die Aloëinsäure) kein Violett geben und dass, wenn die Erzeugung siner grünen Farbe stattfindet, wie mit der Gelbbeere und dem Quercitron, oder einer violetten Farbe, wie mit Krapp, dem Campecheholz u. s. w., dieselben Erscheinungen eintreten wie bei dem Gerbstoffe und der Gallussäure. Diese Beobachtungen stimmen übrigens vollkommen mit dem, was Thénard vorhergesehen hat, und mit den von Daniel Köchlin-Schouch und später von Henri Schlumberger veröffentlichten Thatsachen überein, welche, wie Hr. Stackler mir gesagt hat, auch in seinem Laboratorio bestätigt worden sind, lass nämlich die Beizmittel des Eisens, um schöne Farben zu geben, auf einer ganz bestimmten Oxydationsstufe sich befinden müssen.

### LI.

Literarische Nachweisungen.

Annalen der Physik und Chemie. Von Poggendorff. 1843. Nr. 9.

Das specifische Gewicht der Schwefelsäure bei verschiedenen Graden der Verdünnung. Von Chr. Langberg.

Zweite Denkschrift über die Kaoline oder Porcellanerden, üb. die Natur u. Mischung derselben. Von A. Brogniart u. Malaguti. (Uebersetzung.)

Ueber die Bestandtheile der Meteorsteine. Von Rammelsberg. Ueber einige oxalsaure Doppelsalze. Von G. A. Kayser.

## Dieselben. Nr. 10.

Ueber die chemische Zusammensetzung der Producte der freiwilligen Zersetzung der Kobalt- und Nickelerze. Von K. Kersten.

Einige Bemerkungen über die Bildung der Gangmassen. Von G. Bischof.

Annalen der Chemie und Pharmacie. Von Wöhler und Liebig. August 1843.

Ueber die Zersetzungsproducte des Glyceryloxyds durch trockne Destillation. Von Jos. Redtenbacher.

Ueber die Gegenwart der Ameisensäure im faulenden Kiefernreisig. Von Demselben.

Ueber das weisse und schwarze Salz vom Hohofen zu Mariazell in Steiermark. Von Demselben.

Veber die Zusammensetzung des Meerrettigöls. Von C. Hubatka. Veber die Constituțion der citronensauren Salze. Von W. Heldt.

Chemische Untersuchung der neugefassten warmen Quelle zu As-

mannshausen. Von Fresenius u. Will.

Verwandlung von Talg in Stearin. Von W. Beetz.

Einfacher Aspirator. Von Mohr.

## Dieselben. September.

Untersuchung des Harzes von Dammara australis. Von Robert Thomson.

Chemische Analyse einer aus Braunkohlen beim Verbrennen ausschmelzenden Schlacke. Von L. C. Hess.

Archiv der Pharmacie. Von Wackenroder und Bley.
1843. September.

Veber die natürliche Soda aus Ungarn. Von Wackenroder.

Ueber die Mischung des natürlichen und künstlichen Eisenoxyds, nebst Beiträgen zur Bestimmung des Atomyewichtes des Eisens. Von H. Wackenroder.

### Dasselbe. October.

Darstellung des Eisenoxyduls. Von Wackenroder.

Bemerkung üb. die Löslichkeit des Wismuths, Schwefelarsens und Schwefelantimons in Wasserstoffgas etc. Von Meurer.

Neues arsensaures Doppelsalz. Von Baumann.

## LII.

Untersuchungen über verschiedene isländische und faröische Mineralien, nebst allgemeinen Betrachtungen über die chemischgeognostischen Verhältnisse Islands und der
Faröer.

#### Von

### Prof. Dr. FORCHHAMMER.

(Oversigt over det Kgl. danske Videnskabernes Selskab's Forhandlinger etc. i Aaret 1842. p. 43-55.

Das ganze isländische vulcanische System zeichnet sich dadurch aus, dass die Entwickelung von Kohlensäure, welche bei den meisten anderen vulcanischen Systemen eine so grosse Rolle spielt, hier ausserordentlich unbedeutend hervortritt. Zwar kommen einzelne sogenannte "Oelkilder" vor, d. h. Quellen mit kohlensäurehaltigem Wasser; aber diese führen im Allgemeinen nur wenig Wasser, und das Wasser ist durchaus nicht sehr reich an Kohlensäure. Grosse Strecken des vulcanischen Terrains scheinen durchaus von aller Kohlensäureentwickelung frei zu sein, und Kalkstalaktiten in ihren mannigsaltigen Formen scheinen auf dieser Insel völlig zu fehlen. Wenn wir auf der andern Seite unsern Blick auf die Beschaffenheit der Berge selbst hinwenden, sowohl auf Island wie auf den Faröern, so seigen alle Untersuchungen keine eigentlich neptunische Bildung, mit Ausnahme von einigen Thonlagern, welche die Kohlen auf den Faröern und den Surturbrand auf Island begleiten, und die plutonischen und vulcanischen Bergmassen zeichnen sich durch eine ausserordentlich grosse Menge von Kalksilicaten in den verschiedensten Formen aus. Es ist deswegen wahrscheinlich, dass der in früheren Erdperioden gebildete kohlensaure Kalk durch plutonische und vulcanische Einwirkungen, mittelst Zusammenschmelzen mit Sand, Thon und Eisenoxyd, sich in jene Silicate verwandelt hat, und dass in dem isländischen vulcanischen Systeme auf den allermeisten Stellen nur ältere vulcanische Massen umgeschmolzen werden, wobei natürlich keine Kohlensäure sich entwickeln kann.

# 386 Forchhammer, Untersuchungen üb. isländisch

Zunächst nach der überwiegenden Menge von Kalk in de Feldspatharten dieser Systeme verdient es gewiss in hohe Grade Aufmerksamkeit, dass das Kali immer im Verhältniss zum Natron sehr zurückgedrängt ist, und man wird zu de Annahme genöthigt, dass ältere granit- und gneusartige Massa nicht das Material zur Zusammensetzung dieser Insel geliefet haben, sondern dass die Alkalien in denselben dem Meerwasser ihr Gegenwart verdanken. Die allererste Metamorphose, welcht, wie man annehmen muss, die Bergmassen in dem angeführte Terrain erlitten, wird bestanden haben in einer Umschmelzung von neptunischen Kalk-, Thon-, Sand- und Risenoxydlagen, welche vom Meerwasser durchdrungen waren. Eine wie gross Rolle das Meerwasser noch in diesem Augenblicke bei einzelnon vulcanischen Ausbrüchen auf Island spielt, sieht man au den Massen von Kochsalz, welche im Hecla sublimirt sind. L ist gleichwohl unmöglich, diese erste grosse Metamorphose sid vollkommen klar zu machen, weil wir an keinem einzigen Ort in diesem Systeme unzerstörte neptunische Gebirgsarten kennet

Das reiche Material, welches zu dieser Abhandlung hat benutzt werden können, ist auf den Reisen, welche die Regierung veranstaltet hat, von den HHrn. Lector Steenstrup, des Candidaten Schythe und Hallgrimsen gesammelt worden, wozu noch die Ausbeute hinzukommt von einer frühern, von Vers. selbst, gleichfalls auf Veranstaltung der Regierung, unternommenen Reise nach den Faröern.

Der Vers. hat in einer in die Verhandlungen der Gesellschaft der Wissenschasten ausgenommenen Arbeit eine gegnostische Schilderung gegeben von den Faröern und ausmerksam gemacht aus die grosse Rolle, welche ein Porphyr (Doleritporphyr) in den geschichteten plutonischen Bildungen diese Inselsystems spielt. Die grossen Zwillingskrystalle, welche is diesem Porphyr sich ausgeschieden haben, wurden damals keiner nähern Untersuchung unterworsen; der Vers. hat jetzt diese Untersuchung aus Neue vorgenommen und durch dieselbe sich überzeugt, dass die Krystalle, welche diesen Porphyr charakterisiren, Labrador sind. Das specifische Gewicht sand sich in zwei Versuchen = 2,6773 und 2,699. Das Mineral wurde mit kehlensaurem Natron ausgeschlossen und die Zusammensetzung in 2 Analysen gefunden:

Kieselerde = 52,23 52,82
Thonerde = 29,94 30,12
Kalk = 12,94 12,12
Eisenoxyd = 1,78 1,67
Magnesia = 0,19 —.

Natron mit einer Spur von Kali wurde in einer Analyse bei Anwendung von Flusssäure gefunden == 4,511 p.C.

Die Mittelzahl aus diesen Analysen ist:

Kieselerde = 52,52
Thonerde = 30,03
Magnesia = 0,19
Kalk = 12,58
Natron = 4,51
Eisenoxyd = 1,72
101,55.

Die Gewichtszunahme rührt zum Theil daher, weil das Eisenoxyd nicht als solches, sondern als Oxydul in dem Mineral vorhanden ist.

Die Sauerstoffmengen der starken Basen, der Thonerde und der Kieselerde verhalten sich also wie:

4,68:14,03:27,28

oder wie:

1 : 3 : 6.

Eine Vergleichung mit Abich's Analyse des Labrador vom Aetna wird die Uebereinstimmung dieser beiden Mineralien beweisen.

Kieselerde	<b>53,48</b>	27,77	Sauerstoff
Thonerde	26,46	12,38	-
Eisenoxyd	1,60	0,49	_
Manganoxydul	0,89	0,19	
Kalk	9,49	2,66	-
Magnesia	1,74	0,67	-
Kali	0,22	0,03	
Natron	4,10	1,03	
Glühverlust	0,42		,

Candidat Hallgrimsen hat eine Tuffmasse geschickt, welche er am Selfjall bei Lamba, unterhalb Kaldadal auf Husafell gesammelt hat, wo dieselbe von mächtigen Doleritströmen

# 888 Forchhammer, Untersuchungen üb. isländische

bedeckt ist. In dieser schwarzbraunen Tuffmasse, welche zu einem graugelben Thone verwittert, kommen sehr schöne und nach allen Seiten auskrystallisirte Augite vor, und ausserdem weisse Feldspathkrystalle, welche gleichfalls nach allen Seiten auskrystallisirt sind und eine grosse Menge sehr deutliche und bestimmbare Flächen besitzen. Die Grösse der Krystalle beträgt zuweilen fast ½ Zoll. Das specifische Gewicht wurde gefunden zu 2,7006, und schon dieses specifische Gewicht machte es wahrscheinlich, dass dieses schöne Mineral dasselbe sein würde wie das, welches Monticelli nach Sr. Maj. dem König Christianit und welches G. Rose Anorthit genannt hat. Zwei Analysen, mit kohlensaurem Natron ausgeführt, gaben folgende Resultate:

Kieselsäure	47,67	47,59	
Thonerde	33,05	32,00	
Eisenoxyd	2,21	1,81	
Kalk	17,64	16,46	
Magnesia	1,30		
Natron			1,09
Kali			0,29,

bestimmt nach einer Analyse, mit Anwendung der Flusssäure.

Die Mittelzahl aus diesen Analysen ist:

Kieselsäure	47,63
Thonerde	32,52
<b>E</b> isenoxyd	2,01
Kalk	17,05
Magnesia	1,30
Natron	1,09
Kali	0,29.

Die Sauerstoffmengen der starken Basen, Kalk, Magnesia, Natron und Kali, verhalten sich zur Sauerstoffmenge in der Thonerde und dem Eisenoxyd so wie zum Sauerstoff in der Kieselsäure wie 6,06: 15,81: 24,74, welches freilich nicht vollkommen übereinstimmt mit dem Verhältniss 1: 3: 4, aber doch sich so sehr demselben nähert, dass man kaum berechtigt ist, eine andere Zusammensetzung als die angegebene anzunehmen.

Abich's Analyse vom Christianit giebt folgende Verhältnisse an:

Kieselerde	44,38	23,36	Sauerstoff
Thonerde	33,84	15,80	
Eisenoxyd	0,33	0,10	
Kalk	18,07	4,80	
Talk	1,56	0,59	
Kali mit Spur v. Natron	0,88	0,14	,

Die Krystallform dieses Minerals stimmt recht gut mit der von G. Rose für den Anorthit angegebenen. Die Flächen P. M. T. l. q. y. e. n. kommen vor. Ich fand P:M mit Hülfe des Reflexionsgoniometers == 95° 12' und

 $T : M = 116^{\circ} 28'$ .

Aber die Flächen glänzen nicht so stark, als dass man diese Messungen als vollkommen genau betrachten könnte. Zwillinge, deren Zusammensetzungsfläche M ist, kommen sehr häufig vor, und die Flächen P und P' bilden dann einspringende Winkel mit einander. Es ist also im höchsten Grade wahrscheinlich, dass der isländische Christianit nicht verschieden ist von dem vesuvianischen und dass das Uebergewicht an Kieselerde und Kalk gegen die Thonerde herrührt von eingemengten Augitpartikeln.

Lector Steenstrup hat nach seinen geognostischen Untersuchungen auf Island drei Formationen aufgestellt: 1) der ältere geschichtete Trapp, übereinstimmend mit dem Trapp der Faröer, zu welchem der Labradorporphyr gehört; 2) Ganglava (Klöftlava), und 3) die neueren vulcanischen Producte. Die Ganglava kommt am Havnefjord vor mit sehr bestimmt ausgeschiedenen Bestandtheilen, welche zum Theil in den hohlen Räumen krystallisirt sind, nämlich als Augit, zuweilen sehr schön krystallisirt, Titaneisen und ein feldspathartiger Bestandtheil, welcher den grössten Theil der Masse ausmacht und in glimmerartigen Tafeln krystallisirt vorkommt, deren Dimensionen unbestimmbar sind, deren schiefe Form jedoch es ausser allen Zweifel zu setzen scheint, dass sie tetartoprismatisch sind. Das spec. Gewicht dieses Minerals wurde bei 3°C. = 2,7296 gefunden, die Analyse gab folgendes Resultat:

# 390 Forchhammer, Untersuchungen üb. isländische

Kieselerde	61,35	61,22
Thonerde	23,32	24,64
Kisenoxyd	2,39	2,40
Kalk	8,88	8,82
Magnesia	•	0,36
Natron mit Spu	r	
von Kali		2 56.

angenommen gleich demjenigen, was an 100 fehlte.

Ausserdem wurde durch eine Analyse mit Flusssäure nachgewiesen, dass beide Alkalien vorhanden wären, aber ihre Monge wurde nicht mit hinlänglicher Genauigkeit bestimmt. In der zweiten Analyse verhält sich die Sauerstoffmenge der starken Basen zu dem Sauerstoffe der Thonerde und der Kieselerde wie 3,25:11,51:31,80, oder wie 1:3:9, das heisst, die allgemeine Formel dieses Feldspaths ist die des Oligoklases (Natron – Spodumen), aber dadurch verschieden, dass der Kalk in diesem Falle den grössten Theil der starken Basen ausmacht; ich nenne daher diese Feldspathart Kalkoligoklas, und die Gebirgsart, welche des Havnefjords Ganglava bildet und aus Kalkoligoklas, Augit und Titaneisen besteht, muss mit einem eigenen Namen bezeichnet werden, da dieselbe nach den Beobachtungen von Steenstrup eine grosse Rolle auf Island spielt.

Das Universitätsmuseum hat zur Zeit des Directoriums des verstorbenen Etatsraths Wad zwei Kisten mit Mineralien erbalten; das Papier, in welches diese Mineralien waren eingepackt worden, bewies, dass sie von Island hergekommen waren. Die Stücke zeigen kugelförmige Absonderungen mit concentrisch strahligem Bruche, sie kommen nicht krystallisirt vor, und die krystallinische Structur, welche sie an einzelnen Stellen zeigen, erlaubt keine nähere Bestimmung der Krystallform. Die Farbe ist gelblich-grau, auf der Oberstäche vieler Stücke bräunlich, ihr spec. Gewicht ist = 2,508. In hohlen Räumen kommen Quarz, Mesotyp, Desmin und Heulandit vor. Die Mittelzahl von 5 Analysen giebt:

Kieselerde 74,222
Thonerde 13.203
Eisenoxyd 2,496
Magnesia 0,994

 Natron
 5,801

 Kali
 1,076

 Wasser
 2,990.

Die Sauerstoffmenge im Wasser, in den starken Basen (Magmesia, Natron, Kali), in der Thonerde und Kieselerde verhält sich wie:

2,658: 2,051: 6,166: 38,559, welches wahrscheinlich sich so ausdrücken lässt:

1:1:3:18,

Endem das Eisenoxyd als zufällig eingemengt angesehen wird wind das Wasser um ungefähr  $\frac{1}{2}$  p. C. zu hoch angegeben, welches bei einem so porösen Körper, wie dieser, sehr leicht znöglich ist.

Der Baulaberg besteht aus einer graulich-weissen porösen Steinart, welche zuweilen säulenförmige Absonderungen zeigt, wie der Basalt. Die Mittelzahl von 3 Analysen giebt folgendes Resultat:

74,381 Kieselerde Thonerde 13,778 Eisenoxyd 1,938 Manganoxyd 0,189 0,855 Kalk Magnesia 0,586 2,628 Kali 3,372 Natron 2,085 Wasser 0,127. Chlor

Hieraus folgt also, dass die Steinmasse des Baulaberges dieselbe ist wie das oben angeführte Mineral, ein Hydrat einer bisher unbekannten Feldspathspecies, worin die Sauerstoffmengen der Bestandtheile sich verhalten wie 1:3:18, welche aber auch, wie unten wird bewiesen werden, wasserfrei auf Island vorkommt.

Ich will dieses Mineral nach seinem wichtigsten Fundorte Baulit nennen, und Steenstrup hat bemerkt, dass dasselbe
eine bedeutende Rolle spielt in der Ganglavaformation auf Island.
Es ist diese Bildung, welche mehrere Reisende für Trachyt
gehalten haben, der aber nach den angeführten Analysen

sehr verschieden davon ist. Die Analysen zeigen, dass es ein Product wässriger Ausbrüche ist, und es wird bald bewiesen werden, dass die neueren Vulcane zum Theil diese Masse umgeschmolzen und Veranlassung zur Bildung neuer Producte gegeben haben.

Der Vulcan Viti, der zum Krablasysteme gehört, hat in älteren Zeiten eine weisse körnige Substanz ausgeworfen, welche aus 3 Mineralien besteht, nämlich aus Amphibol in sehr langen schwarzen Nadeln, aus einem weissen Mineral, welches gewiss  $\frac{9}{10}$  des Ganzen ausmacht, und aus einzelnen Quarzkrystallen. Die ganze Steinmasse, aus Amphibol, Quarz und jenem weissen Mineral bestehend, wurde einer Analyse unterworfen, welche folgende Bestandtheile nachwies:

Kieselerde31,320= 75,065 p.C.Thonerde4,247= 10,179 - -Eisenoxyd1,977= 4,714 - -Kalk0,745= 1,785 - -Magnesia0,192= 0,460 - -92,203

Kali und Natron, nach dem Verlust berechnet 7,797 - -.

Vergleicht man diese Analyse mit der des Baulits, so wird es klar, dass dieses dasselbe Mineral ist, worin nur das Wasser fehlt und etwas Thonerde durch Eisenoxyd ersetzt ist.

Salzsäure zieht das eisenhaltige Mineral aus, und nach einer Mittelzahl von zwei Analysen, die übrigens sehr bedeutend von einander abweichen, besteht das in Salzsäure auflösliche schwarze Mineral aus:

Kieselerde	29,14
Thonerde	9,21
Eisenoxyd	<b>5</b> 0, <b>5</b> 5
Manganoxyd	0,33
Kalk	4,01
Magnesia .	8,33
Kali	1,28
Natron	3,65
	101,50.

Der Verf. schliesst aus der grossen Abweichung, besonders hinsichtlich der Eisenmenge in den zwei Analysen, dass

ausser Hornblende noch entweder Eisenglanz, oder Magneteisenstein fein eingesprengt im Mineral vorhanden ist.

Das mit Salzsäure und kohlensaurem Natron ausgezogene Mineral wurde zu einer Bestimmung des spec. Gewichtes benutzt, und dasselbe bei 23° C. = 2,624 gefunden. Die Mittelzahl von 4 Analysen des theils mit Salzsäure, theils mit kohlensaurem Natron ausgezogenen Minerals gab:

Kieselerde	78,32	41,69	Sauerstoff,
Thonerde	12,64	5,90	
Eisenoxyd	1,57	0,48	
Kalk	1,29	0,36	-
Magnesia	0,96	0,37	
Kali	2,35	0,40	-
Natron	3,59	0,91	
	100,72.	<b>-</b>	

Die Sauerstoffmenge in den starken Basen ist 2,04, in der Thonerde 5,90, in der Kieselerde 41,69, welches das Verhältniss 1:3:20 giebt. Es ist gleichwohl wahrscheinlich, dass das richtige Verhältniss dieses sei: 1:3:18, und dass eine kleine Menge Quarz, welcher auch in Krystallen ausgeschieden vorkommt, sich dem eigentlichen Mineral beimischt. Dieses wird noch wahrscheinlicher durch die Analyse der anderen hierher gehörigen Mineralien. Die Jökulaue führt aus dem innern, sehr wenig bekannten Theile des Landes ein Mineral heraus, welches weiss ist, aber kleine Schwefelkieswürfel eingemengt enthält, als ob das Eisen, welches in dem vorigen Falle an der Zusammensetzung des Amphibols Antheil genommen hatte, hier sich mit Schwefel vereinigt hätte. Durch Schlämmen liess sich der grösste Theil des Schwefelkieses trennen, und darauf erhielt der Verf. folgende Resultate:

Kieselerde	76,65	41,38	Sauerstoff,
Thonerde	11,57	5,40	-
Kalk	0,05	0,01	
Magnesia	0,20	0,08	
Kali	3,26	0,55	
Natron	3,73	0,96	_
<b>E</b> isenoxyd	0,63	·	
·	99,09.	_	

# 394 Forchhammer, Untersuchungen üb. isländische

Die Sauerstoffmenge in den starken Basen ist 1,60, in der Thonerde 5,40 und in der Kieselerde 41,38. Das Verhältniss ist also = 1:3:21.

In dem bekannten Obsidian von Hrafntinnahruggr finden sich zuweilen kugelförmig ausgeschiedene Massen, mit concentrisch strahligem Bruch, offenbar ein Product der Krystallisation, gebildet, wo die Masse langsam abgekühlt ist. Das spec. Gewicht wurde bei 10° C. gefunden = 2,389, und eine doppelte Analyse mit kohlensaurem Natron und mit Flusssäure gab folgende Zusammensetzung an:

Kiese <del>ler</del> de	74,83	38,87	Sauerstoff
Thonerde	13,49	6,30	•
Eisenoxyd	4,40	1,35	-
Kalk	1,98	0,56	
Magnesia	0,17	0,07	- '
Natron und	5,56	1,42	almos.
Kali	•	•	
,	100.43.		

Die Sauerstoffmenge in den starken Basen, in der Thonerde und in der Kieselerde verhält sich wie 2,05: 6,30: 38,87, also wie 1:3:19.

Da die Sauerstoffmenge der Kieselerde in diesen 3, unter sehr verschiedenen Umständen gebildeten Mineralien 19-, 20-, 21mal so gross ist als die Sauerstoffmenge in den starken Basen, und da die Bedingungen, unter welchen ein Ueberschuss an Kieselerde sehr leicht gefunden werden kann, vorhanden sind, so wird es höchst wahrscheinlich, dass das richtige Verbältniss zwischen der Sauerstoffmenge dieser 3 Bestandtheile In allen Fällen ist es klar, dass alle drei = 1 : 3 : 18 sei. Mineralien unter verschiedenen Verhältnissen umgeschmolzener Baulit sind, und der Baulit zeigt sich auch dadurch als eine mit dem Trachyt analoge Bildung, dass er seinen Obsidian hat eben so gut wie der Trachyt; der Obsidian von Hrafntinnahruggt ist nämlich ein in Masse geschmolzener und als Lavastrom ausgebrochener Baulit. Der Krablit, ein in einzelnen Stücken mehr concentrirter als geschmolzener Baulit, und der Feldspath aus der Jökulaus ist ein unter Entwickelung von Schwefelwasserstoff umgeschmolzener Baulit.

In den bröcklichen, vom Vitivulcane ausgeworfenen Steinen 
kommen in den Höhlungen Krystalle dieses Minerals vor, aber 
so klein, dass sie nicht gemessen werden können; man bemerkt 
dedoch die 2 Durchgänge des Feldspaths sehr deutlich. Aus 
dem Angeführten ersieht man, dass die vom Vitivulcane ausgeworfenen Massen sich zum Baulit verhalten wie der Gabbre 
sich zum Serpentin verhält; durch Umschmelzung ist das Wasser ausgetrieben, und die Bestandtheile haben sich anders geordnet.

Die bisher besprochenen Feldspathbildungen in ihrer Verbindung mit Augit, Hornblende und Titaneisen erleiden nun durch die Einwirkung des Wassers und der Schwefelsäure in der Natur sehr interessante Veränderungen. Die Schwefelsäure löst das Ganze auf, bildet mit dem Kalke Gips, welcher in grossen Massen überall herauskrystallisirt, wo diese Einwirkung stattfindet; es scheidet sich dabei weisses, schwach zusammenhängendes Kieselerdehydrat aus, welches Steenstrup aus diesen Gegenden mitgebracht hat, und auf der ganzen, dieser Einwirkung ausgesetzten Fläche krystallisirt ein Doppelsals (das sogenannte Hversalt) heraus, wenn das Wasser verdampft, in feinen nadelförmigen Krystallen, welche nach der Mittelzahl von 5 Analysen bestehen aus:

Schwefelsäure	35,16 p. C.	21,05	Sauerstoff
Thonerde	11,22	5,24	_
Eisenoxyd	1,23	0,37	-
Eisenoxydal	4,57	1,04	
Magnesia	2,19	0,85	-
<b>C</b> ,	54,37	·	
Wasser als Verlu	st 45,63	40,56	<del></del> ,

Nach dieser Analyse ist das so gebildete Salz eine Alaunart, worin Magnesia und Eisenoxydul sich wie Kali und Ammoniak in dem gewöhnlichen Alaun verhalten. Die Wassermenge ist in den verschiedenen Analysen etwas verschieden gewesen und wechselt zwischen 18 und 24 At., welches wahrscheinlich von verschiedenen Umständen während der Krystallisation des Salzes herrührt. Dieses Salz wird von den Isländern als Beizmittel für schwarze Farben benutzt, wozu es ausserordentlich passend ist.

# 396 Forchhammer, Untersuchungen üb. isländische

Der letzte Bestandtheil, welchen die Schweselsäure aus der Lava auszieht, ist saures schweselsaures Natron, mehr oder weniger vermischt mit saurem schweselsaurem Kali. Diese Salze sind so leicht auslöslich und haben so geringe Neigung zum Krystallisiren, dass sie nirgends, wo die Schweselsäure aus die Steinmassen einwirkt, sich auskrystallisirt vorsinden, sondern das Regenwasser spült sie in's Meer hinaus.

Der ältere Trapp auf den Faröern enthält an mehreren Stellen gediegenes Kupfer (Naalsöe Famarasund auf Suderöe); es ist sehr wahrscheinlich, dass diese Kupfertheile auch in dem isländischen Systeme vorkommen und beim Schmelzen in die Ganglava übergegangen und später vom Schwefel angegriffen worden sind.

Es kommen zwei Mineralien vor, welche offenbar Producte dieser Einwirkung sind; das eine derselben, welches ich Krisivigit nenne, hat eine smaragdgrüne Farbe und kommt als ein mehr oder minder mächtiges Lager auf mehreren von Schwefelsäure zerstörten Lavalagern in der Nähe von Krisuvig vor und ist dort von Steenstrup gesammelt worden. Seine Zusammensetzung wurde gefunden:

Es nähert sich in seiner Zusammensetzung sehr dem Brochantit, aber während der Brochantit nach der Formel  $\ddot{S}\dot{C}u_3+\dot{H}_3+(\ddot{S}\dot{C}u_{15}+\dot{H}_{15})$  zusammengesetzt ist, ist dieses Mineral  $\ddot{S}_5\dot{C}u_{15}+\dot{C}u_3\dot{H}_{15}$ , es verhält sich also zum Brochantit wie die Kupferlasur sich verhält zum Kupfermalachit. Da das Verhältniss zwischen der Sauerstoffmenge des Kupferoxyds und der der Schwefelsäure = 6:5 ist, so hat der Verfasser mehrere Versuche angestellt, bei welchen nur die Schwefelsäure und das Kupferoxyd bestimmt wurden, und aus allen diesen Versuchen folgte ein Verhältniss zwischen 5:6 und 4:5. Dieses basische schwefelsaure Kupferoxydhydrat ist gewöhnlich begleitet von einem schwarzen Kupfermineral, welches bei der chemischen Analyse sich erwies als bestehend aus Schwefel

I Kupfer in dem Verhältnisse, welches der Formel Cú enticht. Es ist also Kupferindigo, zusammengesetzt analog dem pferoxyd und entstanden durch Einwirkung von Schwefelsserstoff auf das Kupferoxyd.

Die Gletscher zerstören durch ihre vorwärtsgehende Begung die plutonischen und vulcanischen Bildungen, welche sen Eismassen als Unterlager dienen. Die auf solche Weise n zermalmte Substanz erleidet, der Einwirkung der Atmonäre und des Wassers ausgesetzt, sehr wesentliche Verändengen. Dieser Gletscherthon (Jökulleer) von Hjalla in Arnasyssel irde einer chemischen Analyse unterworfen, auf die Art. dass rselbe nach dem Schlämmen mit ausserordentlich verdünnter lzsäure ausgezogen wurde, wodurch sich Eisenoxydul, Thonle und Kalk auflöste, weicher als kohlensaurer Kalk zugegen wesen war, wie die aus dem Thone bei der Einwirkung r Säure sich entwickelnden Gasblasen anzeigten. Die salzure Auflösung wurde weggewaschen und der Thon mit eir sehr verdünnten Auflösung von kaustischem Kali digerirt, 1 sowohl die Kieselerde aufzulösen, welche durch Digestion t Salzsäure war frei gemacht worden, als auch diejenige, elche schon früher im Wasser war aufgelöst gewesen und ch in der Form von Adern in dem ursprünglichen Thone igte. Die zurückbleibende Masse wurde in einer Glasröhre s zur Hitze des kochenden Wassers erwärmt, während ein rom von Schwefelwasserstoff darüber geleitet wurde, darauf it sehr verdünnter Salzsäure ausgezogen und später mit kohasaurem Natron behandelt, wodurch folgende Bestandtheile geschieden und bestimmt wurden:

Kieselerde 50,99 p.C.
Thonerde 7,39 - Eisenoxyd 91,21 - Titanoxyd 0,46 - Magnesia 19,96 - -.

Vergleichen wir dieses Resultat mit dem Resultat einer nalyse des augitischen Bestandtheiles der Ganglava, welcher hr behutsam mit dem Magnet war ausgezogen worden und lgende Zusammensetzung lieferte:

# 898 Forchhammer, Untersuchungen üb. isländische

Kieselerde	50,81
Thonerde	2,43
Eisenoxyd	11,29
Kalk	19,31
Titansäure	4,95
Magnesia	10,99
Alkali	0,71,

so sieht man, dass der ganze Kalkgehalt in kohlensauren Kalk verwandelt worden ist, und die Magnesia dagegen in Verbindung mit der Kieselerde geblieben ist und die Hauptmasse des neuen Minerals bildet. Der Kalkoligoklas wurde nur zum Theil decomponirt, und in der Substanz, welche zurückblieb, nachdem der augitische Bestandtheil durch Einwirkung von Schwefelwasserstoff und Digestion mit Salzsäure war ausgezogen worden, fand sich eine bedeutende Menge an Alkali.

Der Vers. hat es früher sehr wahrscheinlich gemacht, dass sich in der Tiese unter den warmen Quellen auf Island Thon bildete, während ein Theil der Kieselerde und die ganze Menge Alkali vom Feldspath sich in den Quellen auslöste; aber damals glaubte er, dass der Thon ties unten in der Erde liegen bliebe. Diess ist jedoch nicht der Fall; durch Steenstrup's Beobachtungen ist es bewiesen, dass der Thon, das zweite Product dieser Decomposition, auch bis an die Oberstäche geführt wird, und diess sogar so gewöhnlich, dass die Isländer denselben mit einem sehr bezeichnenden Namen Hverleer benennen.

Das Hverleer kommt unter zwei verschiedenen Formen vor, als rothes Hverleer, welches noch die ganze Menge Eisen von dem augitischen Bestandtheile der Ganglava enthält, und als weisses Hverleer, wenn dieser Eisengehalt mittelst der Schwefelsäure ausgezogen worden ist. Der Verf. versuchte auf experimentellem Wege diese Decompositionen zu bewirken. Er leitete Schwefelwasserstoff über rothes Hverleer, welches bis zum Kochpuncte des Wassers war erwärmt worden, und digerirte darauf mit einer sehr verdünnten Salzsäure, wodurch es ihm gelang, die ganze Eisenmenge auszuziehen und dadurch eine Thonart zu gewinnen, welche vollkommen dem weissen Hverleer gleich war.

Wollen wir also die Einwirkung zusammenfassen, welche das Wasser auf die Ganglava ausübt, so ist diese von einer

doppelten und sehr verschiedenen Art. Die erstere, wenn das Wasser im Vereine mit der Atmosphäre und der mechanischen Kraft der Gletscher wirkt, giebt Anlass zur Bildung von kohlensaurem Kalke, in den beinahe die ganze Kalkmenge in diesen Mineralien sich verwandelt. Die Magnesia und das Eisen gehen eine Verbindung ein mit Kieselerde und Wasser, indem zugleich etwas Thonerde aufgenommen wird. Die andere Einwirkung des Wassers dagegen, die unter sehr hoher Temperatur, bildet zuerst kieselsaures Natron und kieselsaures Kali, welches sich im Wasser auflöst, und sehr eisenhaltigen Thon, welcher eine stark rothe Farbe annimmt, indem das Eisen sich oxydirt. Der rothe Thon wird durch Schwefelwasserstoff decomponirt, indem sich Schwefeleisen bildet, welches später durch Schwefelsäure zugleich mit den stärkeren Basen aufgelöst wird, vad es bleibt nur kieselsaures Thonerdehydrat zurück, welches oft mit rein weisser Farbe vorkommt.

Obgleich die folgende Analyse nicht in unmittelbarer Verbindang steht mit den vorhergehenden Untersuchungen, so hat der Verf. dieselbe doch in seine Abhandlung mit aufgenommen, da das Mineral zu derselben Reihe von geognostischen Bildungen gehört. Bei Qualböe auf Suderőe, einer der Faröer, kommt In einem sehr festen basaltischen Dolerite ein Mineral vor, wel--ches wahrscheinlich das veränderlichste aller Mineralproducte ist. Schlägt man den Stein entzwei, so findet sich in Blasenräumen, welche vollkommen ausgefüllt sind, ein olivengrünes Mineral mit muschligem Bruche, Glasglanz und einer Härte, weiche etwas unter der des Kalkspaths steht; es ist vollkommen durchsichtig und gleicht einzelnen Varietäten von Olivin dem Zussern Ansehen nach. Nach weniger als 24 Stunden ist diess Mineral ganz schwarz und giebt dann einen grauen Strich. In einzelnen seltenen Varietäten hat es eine blutrethe Farbe angenommen, und wenn man das Mineral ausglüht, nimmt es sogleich dieselbe Farbe an.

Das specifische Gewicht des Minerals wurde gefunden zu - 1,809, und zwei Analysen desselben gaben das Resultat:

Kieseterde	32,85	17,07	Sauerstoff
<b>E</b> isenoxydul	21,56	4,91	*****
Magaesia	3,44	1,33	
Wasser	49,45	87.47	100 mag 1

welches der Formel FeSi+H<sub>6</sub> entspricht, wo ein Theil is Eisenoxyduls (%) durch Magnesia vertreten ist. Diess ist wahrscheinlich die reinste Varietät von Macculloch's Chlorephäit, aber sie ist gewiss nicht, wie man behauptet hat, durch eine Veränderung des Olivins entstanden.

## LIII.

Untersuchung über die chemische Zusammensetzung des Topas.

Von

Prof. Dr. FORCHHAMMER.

(Oversigt over det Kgl. danske Vidensk. Selskab's Forhandlinger i Aaret 1843.)

Dieser Edelstein kommt in der Natur unter so eigenthümlichen Verhältnissen vor, dass derselbe schon deswegen ein nähere Untersuchung verdient. Der Granit ist seine eigentliche Heimath, und hier schliesst er sich besonders an der Glimmer an, von welchem wieder die an Flüor reichen Varietäte ihn vorzugsweise begleiten, ein Verhalten, welches vollkomme seine Erklärung in der grossen Menge Fluor, welche der Topas enthält, findet.

Mehrere der ausgezeichnetsten Analytiker haben sich mit der Untersuchung dieses Minerals beschäftigt, von Pott und Marggraf bis zu Berzelius; aber die geringe Uebereisstimmung in ihren Analysen beweist, dass noch eine Ursache zu Fehlern vorhanden sein muss, welche bisher nicht hat aufgefunden werden können. Der Verfasser wurde dadurch, dass er glaubte, dass der Topas möglicherweise Phosphorsäure esthalten könnte, veranlasst, dieses Mineral zu analysiren, und er erhielt Resultate, welche weder unter sich noch mit den Versuchen anderer Analytiker übereinstimmten. Eine fortgesetzte Untersuchung führte zu dem Resultat, welches schon Berzelius angedeutet hatte, dass man bei der gewöhnlich angewardten Methode nicht die ganze Menge des Fluors aus dem Topas Diese Methode besteht, wie bekannt, daris, auszichen kann. dass das Mineral mit kohlensaurem Natron zusammengeschmelzen und mit Wasser ausgezogen wird, wobei Fluor in Verbindung mit Natrium sich auflöst und, nachdem man die Kieselerde ausgeschieden und die Kohlensäure fortgebracht hat, das Fluor mit einer Kalkauslösung fällt. Das kohlensaure Natron ist nicht im Stande, alles Fluor aus der Verbindung auszuziehen, und dieses veranlasst die grossen Abweichungen, welche in den Analysen sich vorfinden, indem die Fluormenge zu gering, die Thonerdemenge zu gross wird. Der Verfasser bestimmte das Fluor nach zwei verschiedenen Methoden, nämlich theils durch Glühen in einer Hitze, wobei das Eisen mit Leichtigkeit schmilzt, und aus dem Gewichtsverlust, welcher FlaSi ist, berechnete er die Fluormenge, theils auch dadurch, dass er den Topas mit Kieselerde und kohlensaurem Natron zusammenschmolz und darauf mit Wasser auszog. Die Auflösung enthielt Fluornatrium, kieselsaures und kohlensaures Natron. Die Kieselsäure wurde zuerst entfernt mittelst Zusatz von Salmiak, wodurch fast die ganze Menge ausgeschieden wurde, und der Rest mittelst einer Auflösung von Zinkoxyd in Ammoniak niederge-Die Kohlensäure wurde durch einen Ueberschuss von Salzsäure ausgetrieben und der Theil derselben, welcher in der Flüssigkeit aufgelöst blieb, unter der Luftpumpe ausgepumpt. Durch einen Zusatz von Chlorcalcium und Ammoniak wurde nun Fluorcalcium gefällt, welches mit Essigsäure ausgezogen wurde. Alle Flüssigkeiten wurden bis zur Trockenheit eingedampft und mit ammoniakalischem Wasser ausgezogen. das Unaufgelöste auf einem Filter gesammelt, ausgewaschen. geglüht, mit kohlensaurem Natron geschmolzen, mit Wasser ausgezogen und, wie vorher beschrieben, behandelt.

Der Verfasser hat bei Anwendung dieser beiden Methoden zehr nahe übereinstimmende Resultate erhalten, z. B. der Topas von Lane's mine bei Trumbull in Connecticut verlor durch Glühen 23,535 p.C., welches gleich ist 16,836 p.C. Fluor, während die andere Methode 17,35 p.C. Fluor gab.

Der brasilianische Topas verlor 23,03 = 16,50 Fluor und gab bei Anwendung der andern Methode 17,33 p.C. Fl.

Der Topas von Finbo (Pyrophysalith) verlor nach der Mittelzahl aus zwei Versuchen 24,80 p.C. = 17,84 p.C. Fluor und gab bei der andern Analyse 17,79 p.C. Fluor. Die Kieselerde ist in einem solchen Verhältnisse zugegen, dass 3/4 der 36

# 40% Forchhammer, üb. d. Zusammens. des Topas.

ganzen Kieselerdemenge durch das Glüben mit dem Fluor for at geben. Die Thonerde wurde direct bestimmt und die Kieselerde nach Abzug der hinzugesetzten Kieselerde gefunde Ausserdem wurde das Residuum vom Glüben untersucht und des der Gewichtsverlust und dessen Zusammensetzung bekannt war, darnach die Bestandtheile des unzersetzten Topases bestimmt

Silicium, Fluor und Aluminium verhalten sich == 5: 6: 7, wobei Fluor und Aluminium Doppelatome sind. Die Forme kann sein:

$$\begin{aligned} \cdot \mathbf{Fl_6} \, \mathbf{A_2} + \mathbf{\ddot{s}i_5} \, \mathbf{\ddot{A}_5} & \text{oder } \mathbf{Fl_6} \, \mathbf{Si_2} + \mathbf{\ddot{S}i_3} \, \mathbf{\ddot{A}_7} \\ \text{oder } \mathbf{Fl_6} \, \mathbf{Si_2} \, \mathbf{\ddot{A}} + \mathbf{\ddot{S}i_3} \, \mathbf{\ddot{A}l_6}. \end{aligned}$$

Das Resultat der Analysen in Procenten ist:

berechnet: bras. Topas: amer. Top.: Brodb. Top.:  $\frac{54,88}{54,67}$  55,96 55,16  $\frac{55,96}{51}$  35,39 35,66 Fl = 17,14  $\frac{16,50}{17,33}$   $\frac{16,86}{17,35}$  18,00.

Ve

Die Mittelzahlen aus diesen Versuchen sind:

$$\ddot{A}_{3} = 55,14$$
 $\ddot{8}i = 35,52$ 
 $Fi = 17,21$ .

Der Topas ist, wie bekannt, holoprismatisch, mit einen Durchgange senkrecht auf der Axe. Der Pyknit dagegen hat einen Durchgang, welcher die Axe der prismatischen Absonderungen unter schiefen Winkeln schneidet und deswegen wahrscheinlich bemiprismatisch ist. Seine Zusammensetzung ist auch etwas verschieden von der des eigentlichen Topases.

Kiesel, Fluor und Aluminium verhalten sich wie 5: 6: 6, und das Resultat der Analyse ist folgendes:

	berechnet:	gefunden:
$\ddot{\mathbf{A_2}}$	51,09	51,25
 Si	38,27	39,04
Fl	18,59	<b>18,48</b>
	107,95	108,77.

Der bedeutende Ueberschuss bei der Analyse rührt von dem Sauerstoffe her, welcher während der Analyse statt des

Ebełmen, üb. d. Zusammensetzung d. Wolframs. 403

ingeschiedenen Fluors aufgenommen wird. Die eigentliche Formel ist:

 $\mathbf{Fl}_6 \mathbf{A}_2 + \mathbf{Si}_5 \mathbf{A}_4$  oder  $\mathbf{F}_6 \mathbf{Si}_2 + \mathbf{Si}_3 \mathbf{A}_6$ .

### LIV.

Ueber die Zusammensetzung des Wolframs.

Von

### EBELMEN.

(Annales de chim. et de phys. Août 1843. p. 505.)

Man hat bis auf die letzte Zeit das Wolfram als eine Verbindung von Wolframsäure mit Eisenoxydul und Manganoxydul betrachtet. In einer kürzlich erschienenen Abhandlung bat der Graf von Schaffgotsch angekündigt, dass dieses Mineral Wolframoxyd und nicht Wolframsäure enthalte. hat diese Folgerung aus den Resultaten seiner Analysen abgeleitet, welche ihm alle einen Gewichtsüberschuss von 5 bis 6 Procent gaben, wenn er das Wolfram als Wolframsäure bestimmte. Wöhler war seinerseits zu demselben Schlusse gekommen, wobei er sich auf die Resultate der Einwirkung des Chlors auf das Wolfram stützte. Man erhält auf diese Weise ein Sublimat von Wolframchlorid, und da die Wolframsäure durch das Chlor nicht verändert wird, so schloss Wöhler daraus, dass das Wolfram Wolframsäure enthalte, welches sich bei dieser Reaction in Wolframsäure und in Wolframchlorid umwandle.

Ein leicht auszuführender Versuch schien mir die Frage entscheiden zu können. Das Wolfram lässt sich durch siedende Chlorwasserstoffsäure angreifen und hinterlässt einen leicht erkennbaren Rückstand von Wolframsäure. Wenn dieses Mineral wirklich Wolframsäure enthält, so muss das Angreifen unter Wasserstoffentwickelung erfolgen. Indem ich nun aber zu diesem Versuche mich einer Säure bediente, die kein freies Chlor mehr enthielt, so konnte ich nicht die geringste Spur von Wasserstoffgas sammeln. Das Wolfram wurde, wie gewöhnlich, angegriffen, indem es einen gelben Absatz von Wolfram-

404 Ebelmen, üb. d. Zusammensetzung d. Wolframs.

säure zurückliess. Die Flüssigkeit enthielt das Eisen ganz als . Öxydul.

In Folge dieses Versuches, der mir sehr schlagend zu sein schien, wiederholte ich die Analyse des Wolframs. Ich untersuchte zwei Varietäten dieses Minerals. Die eine war aus den Umgebungen von Limoges, die andere von Zinwald. Nachdem ich es sorgfältig zerrieben hatte, liess ich es in einem Ballon mit langem Halse von siedender Chlorwasserstoffsäure angreisen, welche ich mehrmals erneuerte, bis der Rückstand eine schöne gelbe Farbe annahm. Ich filtrirte und wusch den Absatz mit siedendem Wasser. Diese Waschung muss lange fortgesetzt werden, um die letzten Spuren von Chloreisen und Chlormangan zu entziehen, welche die Wolframsäure sehr fest zu-Die auf dem Filter zurückgebliebene Wolframsäure wurde mehrmals mit Ammoniak gewaschen, welches als Rückstand nicht angegriffenes Wolfram zurückliess, das von der ganzen Summe abgezogen wurde. Bei keinem meiner Versuche konnte ich das Wolfram mit Chlorwasserstoffsäure vollständig angreisen. Selbst wenn der Absatz gelb und sehr rein schien, blieben immer 4 bis 5 Procent nicht angegriffenes Wolfram zurück, welches übrigens keine Veränderung erlitten hatte. ammoniakalische Lösung wurde bis zur Trockne in einer Platinschale abgedampft, nachher geröstet, was Wolframsäure gab. Die chlorwasserstoffsaure Auflösung der Oxyde wurde fast bis zur Trockne abgedampft, um den Säureüberschuss zu vertreiben. Es schied sich eine geringe Menge von Wolframsäure ab, welche filtrirt und bernach mit Ammoniak behandelt wurde, um sie in der Hauptslüssigkeit zu vereinigen.

von Schweselwasserstossammoniak gefällt. Der aus Schweseleisen und Schweselmangan bestehende Niederschlag wurde in Chlorwasserstossäure wieder ausgelöst, und die Oxyde wurden durch das bekannte Versahren abgeschieden, nämlich durch bernsteinsaures Ammoniak. Das Mangan wurde als Oxydul bestimmt. Die Flüssigkeit, aus der der Niederschlag durch Schweselwasserstossammoniak erhalten worden war, wurde bis zur Trockne abgedampst und gab beim Glühen einen Rückstand, in dem man nur unwägbare Spuren von Wolsramsäure sand. Das Wolsram von Limoges lässt eine sehr beträchtliche Menge

# men, üb. d. Zozammengetzung d. Wolfrage.

chwefelsaurer Magnesia zurück. Das Zinwalder Wolgiebt, wenn es auf dieselbe Weise behandelt wird, einen
tand von schwefelsaurem Kalk, ohne Magnesia. Die Anheit dieser beiden Basen in dem Weifram ist noch nicht
kt worden. Ich habe die durch das eben angegebene
ren erhaltenen Resultate dadurch bestätigt, dass ich das
am mit seinem dreifachen Gewichte von kohlensaurem
schmelz und die geschmelzene Masse in siedendem
er auflöste. Ich sah auf diese Weise, dass mit den Oxynmer eine geringe Menge von Natron zurückhicht, weilurch Waschungen nicht entfernt werden konnte.
olgendes sind die Resultate der Analysen:

,		5,64	م <sup>و</sup> يم.
floke).	Koblon- Mittel. Secerateff.	15,44 4,369 1,006 1,006 1,006 1,006	
Brachst	Mittel.	\$ 61 4 0 \$ 61 64 80	
imoges (	Kohlen- starcs Natros.	01,4 04,4 08,0	
7 404	<b>.</b>	8 1 1 1 8 8 1 1 1 1 8 8 1 1 1 1 1 1 1 1	
henyen	Ę.	19,49 19,49 1,39 1,0,81	
Umgel	Ħ	76,30 4,63 4,68 0,88	<b>₫</b>
us den	Ħ	75,69 76,36 76,30 76,44 76,30 19,05 — 19,13 19,49 — 4,61 — 4,53 4,39 — — 0,75 0,88 0,81 —	
Wolfram aus den Umgebungen von Limoges (Brechetticke).	<b>≓</b>	Waltransiare 75,69 Elsenoxydal 19,05 Manganexydal 4,61	House of the second sec

# 406 Ebelmen, üb. d. Zusammensetzung d. Wolframs.

-Zinwalder Wolfram (Stücke eines grossen Krystalles).

	I. Mit Chior- wasser- stoffsäure.	II. Mit kohlen- saurem Na- tron.	Mittel.	Sauerstoff.	
Wolframsäure	75,99		75,99	15,356	
<b>E</b> isenoxydul	9,45	9,78	9,62	2,190	K 400
Manganoxydul	14,07	13,85	13,96	3,131	5,466
Kalk	0,51	0,40	0,48	0,135	
			,	100,05.	<del></del>

Diese beiden Reihen von Analysen zeigen nur einen sehr geringen Gewichtsüberschuss. Dieses Resultat bestätigt das, welches ich aus der Reaction der Chlorwasserstoffsäure auf dieses Mineral abgeleitet hatte.

Das von Wöhler erhaltene Resultat beim Erhitzen des Wolframs in einem Chlorstrome kann durch die Annahme erklärt werden, dass die Wolframsäure dem Eisenoxydul und Manganoxydul einen Theil ihres Sauerstoffes abtritt und sich alsdann in Gegenwart von Chlor wie Wolframoxyd verhält.

Die beiden Mineralien bieten einen geringen Ueberschuss an Basis in Bezug auf die Wolframsäure dar. Man kann sie indessen nur als neutrales Salz betrachten, dessen Formel wäre:

$$W O_3$$
 (Fe O, Mn O, Ca O, Mg O).

Da alle mit der Wolframsäure verbundenen Basen isomorph sind und, wenn sie sich in verschiedenen Verhältnissen in dem Wolfram befinden, gleichfalls isomorphe Mineralien geben, so glaube ich nicht, dass man verschiedene Formeln für die an verschiedenen Orten gefundenen Wolframarten annehmen dürfe, indem man sich darauf stützt, dass die Basen darin fast in Atomenverhältnissen vorkommen. Wenn man daher Doppelsalze annimmt, so würde das Wolfram durch die Formel dargestellt:

$$3 \ W \ O_3 \ Fe \ O + (Mn \ O, Mg \ O) \ W \ O_3,$$

das Zinwalder durch die Formel:

Ich bemerke zugleich hier, dass der natürliche wolframsaure Kalk, dessen Formel WO<sub>3</sub> CaO ist, nicht nach demselben Systeme wie das Wolfram krystallisirt. Diess ist ein neues Beispiel von Dimorphismus.

## LV.

.34

# Ueber die chemische Constitution des Wolframs.

### Von

### MARGUERITTE.

(Auszug aus einer Abhandlung über das Wolframmetall.)
(Compt. rend. T. XVII. Nr. 15. 15. Oct. 1843.)

Mehrere Analysen sind angestellt worden in der Absicht, e Zusammensetzung des Wolframs zu bestimmen. Alle Cheiker stimmen überein hinsichtlich der Natur der in diesem Minral enthaltenen Elemente, aber man ist nicht einig über den Grad zu Oxydation, in welcher sich das Wolframmetall befindet.

Folgende verschiedene Ansichten aind über diesen Gegenand aufgestellt worden:

Berzelius betrachtete das Wolfram als eine Verbisfung Wolframsäure mit Eisen- und Manganoxydul.

Schaffgotsch \*), da er in seinen Analysen einen eberschuss erhielt, wenn er das Wolframmetall als Wolframtere bestimmte, hat hieraus geschlossen, dass dieses Metall
1 Zustande des Oxyds vorhanden sein müsse \*\*).

Wöhler hat daraus, dass er bei der Einwirkung von blor auf das Wolfram ein Sublimat von Wolframchlorür erelt (ein Product, welches sich nicht bei Anwendung der folframsäure bildet), geschlossen, dass das Mineral Wolframsyd enthielte im Zustande von wolframsaurem Wolframoxyd.

Ebelmen hat durch ganz neue Analysen die Frage zu unsten der erstern Meinung gelöst, das heisst, er betrachtet die inze Menge des Wolframs als in dem Zustande der Wolframne vorhanden.

Als ich die Analysen von Ebelmen nach der Methode, elche er befolgt hat, wiederholte, sah ich bei einem zuerst gestellten Versuche, dass das sorgfältig ausgewaschene Reduum, bei der Behandlung mit Ammoniak, eine blaue, sehr

<sup>\*)</sup> Pogg. Ann. Bd. LII. 475.

<sup>\*\*)</sup> Diese Resultate sind völlig im Widerspruche mit den genaueren nalysen von Berzelius.

deutliche Färbung annahm (welche schon Vauque lin beobachtete und die ich oft gesehen habe bei der Bereitung der Wolframsäure nach derselben Methode).

Das Auskochen mit Chlorwasserstoffsäure war in diesem Falle nicht hinlänglich lange fortgesetzt worden.

Bei einem zweiten Versuche, als das Auskochen so lange fortgesetzt worden war, bis das Residuum schön gelb geworden war, löste es sich vollständig auf, und es zeigte sich nur an einigen Puncten eine sehr hellblaue Färbung.

Ich habe mich nun veranlasst gefunden, die Ursache die ser Anomalie aufzusuchen.

Als ich die beiden angeführten Thatsachen beobachtete, dass man nämlich erhält:

Blaues Wolframoxyd, wenn die Auskochung von zu kurzer Dauer gewesen, und Wolframsäure, wenn sie lange Zeit hisdurch fortgesetzt worden ist,

Seo habe ich daraus geschlossen:

- auf das Wolfram demselben das Eisen und das Mangan entzieht und ein Oxyd isolirt, das ich als dasjenige betrachte, dessen Zusammensetzung Malaguti zu WO<sub>2</sub>½ angegeben hat und welches das blaue Oxyd des Wolfram ist;
- 2) dass durch eine weitere Einwirkung dieses Oxyd in Wolframsäure verwandelt wird.

Man kann keine andere Oxydation für möglich halten als die, welche auf Kosten der in der Auflösung enthaltenen Oxyde des Eisens und Mangans stattfindet, weil sich kein Wasserstoff entwickelt, wie es Ebelmen bewiesen hat, und ausserdem operirte ich bei abgeschlossener Luft.

Also, wenn man das Eisen und das Mangan im oxydulirten Zustande annimmt, so scheint es nicht möglich zu sein, dass die Wolframsäure sich in ihrer Gegenwart bilden könnte.

Aber die folgenden Versuche beweisen, dass das Eisen im Zustande des Oxyds vorhanden ist, und man wird sehen, bei der Untersuchung über die Formel des Minerals, dass es in einem solchen Verhältnisse zugegen ist, dass es das mit ihm verbundene blaue Wolframoxyd in Wolframsäure zu verwandeln im Stande ist.

Von dem Wolfram in seinem Verhältnisse zum Eisen.

Wenn ich in der Kälte das in das seinste Pulver verwandelte Wolfram in einem verschlossenen Ballon mit concentrirter Chlorwasserstoffsäure behandele, indem ich die Masse eine Zeit-lang mit einander umschüttele und dann die Flüssigkeit filtrire, so erkenne ich alle Eigenschaften der Eisenoxydsalze.

Auf der andern Seite, wenn ich das Minerai lange Zeit mit Chlorwasserstoffsäure auskoche, so sind alle Charaktere der Eisenoxydsalze verschwunden und dafür sind die der Oxydul-salze eingetreten.

Die erste Phase bei der Operation besteht also darin, das Wolfram und das Eisen in demjenigen Zustande der Oxydation erhalten, in welchem sie in dem Mineral präexistiren.

blaue Oxyd einwirken zu lassen, um es in Wolframsäure zu verwandeln.

Mehrere andere Versuche bestätigen diese letztere Thatsache. Wenn man entweder das braune oder das blaue Wolfram-oxyd (beide auf nassem Wege bereitet) mit Eisenoxyd in Berührung bringt und mit Chlorwasserstoffsäure kochen lässt, so wird alles Eisen in Eisenoxydul verwandelt und das Wolfram-oxyd in demselben Verhältnisse in Wolframsäure.

Das blaue, auf nassem Wege bereitete Oxyd, wenn es selbst nur in der Kälte mit Eisenchlorid in Berührung gebracht wird, wird augenblicklich zu Wolframsäure, indem das Chlorid in Eisenchlorür übergeht.

Die Wolframsäure wird übrigens weder in der Kälte noch in der Wärme durch Eisenchlorür reducirt, weil diess das letzte Resultat der Operation ist.

Es wurden zwei Quantitäten von Wolfram mit Chlorwasserstoffsäure behandelt:

Wenn man in dem einen Falle die Hitze unter dem Kochpuncte der Flüssigkeit hält und die Auflösungen von Eisen,
welche sich nach und nach bilden, immer wieder entfernt und
sie durch neue Quantitäten der Säure ersetzt; wenn man
dagegen in dem andern Falle die Eisenauflösung in Berührung mit dem Minerale lässt, nachdem man beide mit
einander zugleich hat kochen lassen: so ist das Residuum

# 410 Margueritte, üb. d. chem. Constitution

in dem erstern Falle grünlich-braun; ausgewaschen und mit Ammoniak behandelt, nimmt es dann die blaue Färbung an; aber wenn man nach einer zweiten Auswaschung die Auflösungen von Eisen, welche man abgesondert hat, wieder zu demselben hinzufügt, so wird es gelb.

In dem zweiten Falle erhält man rein gelb gefärbte Wolframsäure, welche in Ammoniak gänzlich auflöslich ist.

Das blaue Oxyd zeigt sich auch, wenn man das Mineral anhaltend der mehrmaligen Behandlung mit Chlorwasserstoffsäure bei einer gelinden Hitze unterwirft; das Residuum wird sehr merklich blau; wenn man es mehrmals mit ausgekochtem Wasser auswäscht, so sieht man blaue Flocken in der Flüssigkeit suspendirt, welche durch Salpetersäure augenblicklich gelb werden.

Ich will jetzt einen Versuch anführen, welcher zu gleicher Zeit als Analyse und Synthese des Minerals anzusehen ist und welcher zeigt, dass die Wolframsäure und das Eisenoxydul bei ihrer Berührung kein wolframsaures Eisenoxydul bilden können, sondern dass sie ein Gemenge des blauen Wolframoxyds und von Eisenoxyd geben. Ich läugne jedoch nicht absoluter Weise die Existenz dieses Salzes.

Wenn ich zu einer Auflösung von schweselsaurem Eisenoxydul Wolframsäurehydrat hinzusüge, und wenn ich diess Gemenge mit einem Ueberschusse von Ammoniak behandle, so bildet
sich ein grünlich blaues Präcipitat von blauem Oxyd und von
Eisenoxyd; denn die Hinzusügung von chlorsaurem Kali zu der
alkalischen Flüssigkeit verändert schon in der Kälte das blaue
Oxyd in Wolframsäure, welche sich in dem Ueberschusse von
Ammoniak auslöst, und das Präcipitat vermindert sich am Volumen und entfärbt sich rasch, um das Eisenoxyd hervortreten zu
lassen \*).

<sup>\*)</sup> Ich babe eine Verbindung erhalten von WO<sub>2</sub>½ mit N H<sub>3</sub>, von welcher ich nächstens die Zusammensetzung näher angeben werde; ihre Auflösung ist himmelblau gefärbt. Sie hat als Erkennungsmittel des blauen Wolframoxyds in diesem Falle gedient. Denn wenn man denselben Versuch auf eine andere Art macht, das heisst, wenn man das wolframsaure Ammoniak durch einen geringen Ueberschuss an Schwefelsäure zersetzt, und man die Auflösung von schwefelsaurem Eisenoxydul hinzufügt, so ist, nachdem man durch einen Ueberschuss

Wenn man dieses Präcipitat von blauem Oxyd und Eisenoxyd meit einer Säure behandelt, so erhält man wiederum Wolframsäure und ein Eisenoxydulsalz.

Vauquelin hatte die blaue Farbe, welche die Wolframsäure durch die Behandlung mit Ammoniak oft annimmt, der
Bildung eines sauren wolframsauren Eisensalzes zugeschrieben,
während der vorhergehende Versuch beweist, dass dieselbe von
der Reduction der Wolframsäure durch das Eisenoxydul herrährt; auch würde man nicht mit Sicherheit auf die Existenz
des blauen Oxyds in dem Minerale schliessen können, wenn
man es nur durch das Verhalten zum Ammoniak nachwiese.

Die vorhergehenden Versuche scheinen mir in Uebereinstimmung zu sein mit denjenigen, welche das Mineral betreffen; wenn man annähme, dass in der natürlichen Verbindung des Wolframs Wolframsäure und Eisenoxydul vorhanden wären, so eicht man ein, dass sich nicht eine wolframsaure Eisenverbindung hätte bilden können, sondern blaues Oxyd und Eisenoxyd, welche, wenn man das Mineral mit einer Säure behandelt, Wolframsäure und Eisenoxydulsalz geben.

Wolfram in seinem Verhalten zu dem Mangan.

Wenn man das blaue Oxyd mit Manganhyperoxyd in Berührung bringt und dann concentrirte Chlorwasserstoffsäure,
wie man sie zur Zersetzung des Minerals anwendet, hinzugiesst,
so bildet sich augenblicklich Wolframsäure.

Dieselbe Reaction findet statt bei Anwendung des intermediären Manganoxyds.

Immer, wenn man das schweselsaure Mangan in eine alkalische Auslösung von wolframsaurem Ammoniak giesst, bildet
sich ein Niederschlag von weissem und beständigem wolframsaurem Manganoxydul, und es findet keine Zersetzung statt,
wie man sie bei dem schweselsauren Eisenoxydul in dem entsprechenden Versuche beobachtet hat.

Diese Versuche, obgleich sie nicht so überzeugend sind als diejenigen, welche sich auf das Eisen beziehen, weil der

von Ammoniak präcipitirt hat, die filtrirte Flüssigkeit blau; dann entfärbt sie sich schnell in Berührung mit der Luft, um wolframsaures Ammoniak zu bilden.

# 418 Margueritte, üb. die chem. Constitution

letztere die Möglichkeit der Existenz des wolframsauren Manganoxyduls zulässt und es nicht möglich ist, das Manganoxyd in einer Auflösung nachzuweisen, widersprechen jedoch auch nicht der Annahme, dass in dem Minerale diese Elemente auf analoge Weise oxydirt vorhanden sind, und dass dann das blaue Oxyd unter dem Einflusse einer Säure die intermediäre Oxydationsstufe des Mangans reducirt, um sich in Wolframsäure zu verwandeln.

Aber man kann noch auf eine einleuchtendere Weise bestimmen, ob das Mangan in dem Zustande des blauen Oxyds  $W_3\,O_5$  und als Manganoxyd  $Mn_2\,O_3$ , oder als wolframsaures Manganoxydul zugegen ist.

Die Analysen von Berzelius, Vauquelin und Ebelmen, an deren Genauigkeit man nicht zweiseln kann, lassen folgende drei äquivalente Formeln zu:

> I.  $3 WO_3 Fe O$ ,  $Mn O WO_3$ , II.  $3W_2 O_5 Fe_2 O_3$ ,  $Mn O WO_3$ , III.  $4 (W_2 O_5) 3 (Fe_2 O_3)$ ,  $Mn_2 O_3$ .

Die Versuche, welche das Wolfram in dem Zustande des blauen Oxyds und das Eisen als Oxyd nachweisen, erlauben nicht mehr folgendes Glied:

**3 WO<sub>3</sub> Fe O** 

in der ersten Formel beizubehalten.

Es bleiben also die beiden anderen Formeln als zulässig übrig. Man sieht übrigens, dass das Eisenoxyd in einem solchen Verhältnisse vorhanden ist, dass es durch eine einfache Umstellung des Sauerstoffes das blaue Oxyd in Wolframsäure verwandeln kann.

Das Wolfram von la Haute-Vienne, welchem Ebelmen die Formel giebt:

3 WO<sub>3</sub> Fe O, Mn O WO<sub>3</sub>,

liesse sich auch durch die gleichbedeutende Formel darstellen:

4 W<sub>2</sub> O<sub>5</sub> Fe O, 3 Fe<sub>2</sub> O<sub>3</sub>, Mn<sub>2</sub> O<sub>3</sub>;

das Wolfram von Zinwald:

2 WO<sub>3</sub> Fe O, 3 Mn O WO<sub>3</sub>,

würde werden:

 $5(W_2O_5) 2(Fe_2O_3) 6Mn_2O_3$ .

an könnte sich dann erklären, wie das Eisen und das Mangan in dem Wolfram in verschiedenen Verhältnissen vor-

kommen könnten, da alle Varietäten dieses Minerals zu der einzigen Formel

## $W_2 O_5 R_2 O_3$

Führten, in welcher R Eisen oder Mangan vorstellt, oder auch Din Gemenge dieser beiden isomorphen Metalle in verschiedenen Verhältnissen, in derselben Art, wie die Formel

MO SO<sub>3</sub>, 3 R<sub>2</sub> O<sub>3</sub> (SO)<sub>3</sub> 24 H<sub>2</sub> O

die zahlreichen Arten von Alaunen darstellt, welche man jetzt kennt.

Schon hat man vorgeschlagen, den Chromeisenstein, welwher isomorph ist mit dem Magneteisenstein Fe O Fe<sub>2</sub> O<sub>3</sub>, als
wusammengesetzt == Fe O Cr<sub>2</sub> O<sub>3</sub> zu betrachten; man wird sich
dann auch erklären, weswegen die Mengen des Eisens und
des Chroms in diesem letztern Minerale variiren können, indem
man ihm die Formel

## FeOR<sub>2</sub>O<sub>3</sub>

giebt, in welcher R zu gleicher Zeit Eisen und Chrom vorstellt oder vorstellen kann.

Mit einem Worte, es ist jetzt leicht, sich die Ursachen der verschiedenen Meinungen klar zu machen, welche über die chemische Constitution des Wolframs aufgestellt worden sind.

Die Meinung von Wöhler, dass das Wolfram in dem Zustande des wolframsauren Wolframoxyds vorhanden sei, kann beibehalten werden, weil  $W_2 \, O_5$  auch als  $W \, O_3 \, W \, O_2$  sich darstellen lässt und man nicht mehr dagegen einwenden kann, dass das Chlorür, welches er erhalten hat, nur sich dadurch bildet, dass die Wolframsäure einen Theil ihres Sauerstoffes an das Eisenoxydul abgäbe, da das Eisen als Oxyd und das Wolfram im Zustande des blauen Oxyds zugegen ist (es ist wahrscheinhich, dass diess Chlorür dem  $W \, O_2 \, \frac{1}{2}$  entspricht).

Als Resultate der angestellten Versuche ergeben sich also:

- 1) dass das Wolframmetall in dem Wolfram in dem Zustande des blauen Wolframoxyds vorhanden ist;
- 2) dass das Eisen, anstatt als Oxydul, als Oxyd in dem Minerale präexistirt;
- 3) dass man die Wolframsäure und das Eisenoxydul nur in Folge der angewandten analytischen Methoden erhalten hat, ind dass diese beiden Körper sich ferner gegenseitig beim Ver- Kufe der Analyse erzeugen;

# 414 Ebelmen, üb. d. chem. Zusammensetz. d. Pechblenk

ď

4) dass nur die folgenden beiden Formein mit den kefahrungen und Versuchen übereinstimmen:

3W<sub>2</sub> O<sub>5</sub> Fe<sub>2</sub> O<sub>8</sub>, Mn O W O<sub>3</sub>

mad

4 W 2 O 5 3 Fe 2 O 2, M 2 O 2,

von welchen die letztere sich auch so ausdrücken lässt:  $W_2 \ O_5 \ R_2 \ O_8$ .

Die so verschiedenen Meinungen, welche man über das Wolfram aufgestellt hat und die auf genauen Analysen beruhen, müssen nothwendig Bedenklichkeiten erregen über die Art und Weise, welche Formeln man gewissen Mineralien geben sell, und haben mich aufgefordert, die Umstände zu untersuchen, unter welchen ähnliche Uebertragungen und Umsetzungen der Elemente aus den analytischen Resultaten haben abgeleitet werden können.

## LVI.

Ueber die chemische Zusammensetzung der Pechblende.

Von EBELMEN.

(Ann. de chim. et de phys. Août 1843. p. 498.)

Das unter dem Namen Pechblende bekannte Mineral kommt bekanntlich in amorphen Massen von muscheligem Bruche und einem glänzenden Schwarz vor, die dem Wesen nach aus einem Uranoxyde bestehen. Man hat his jetzt dieses Oxyd als identisch mit dem olivengrünen Uranoxyde betrachtet, welches man vor den darüber bekannt gemachten Abhandlungen Péligot's Uranoxydul nannte. Es ist aber zu bemerken, dass selbst sehr sein gepulverte Pechblende ihre dunkelschwarze Farbe beibehält. Ausserdem habe ich die Bemerkung gemacht, dass sie beim Erhitzen in einem Strome von Stickstoff, um ihr die darin enthaltene geringe Menge von Wasser zu entziehen, ihre sehwarze Farbe beibehält, während sie sogleich olivengrün wird, wenn man sie bei Luftzutritt bis zum Rothglühen erhitzt. Man kann daraus schliessen, dass das Oxyd der Pechblende nicht mit dem olivengrünen Oxyde der Laboratorien identisch ist.

# Ebelmen, üb. d. chem. Zusammensetz. d. Pechblende. 415

Ich habe bei dieser Arbeit mich bemüht, die wahre Natur dieses Oxyds kennen zu lernen. Diese Untersuchung bietet einige Schwierigkeit dar, wegen der immer sehr complicirten Zusammensetzung der Pechblende. Auch die Exemplare, deren Gefüge gleichartig erscheint, enthalten beträchtliche Mengen von fremdartigen Substanzen. Das von mir untersuchte Mineral kam von den Gruben von Joachimsthal in Böhmen her. Ke findet sich daselbst mitten in einem röthlichen blätterigen Kalkstein. Die gröblich gestossene Substanz wurde sorgfältig ausgesucht, und es wurden nur mit einer guten Loupe untersuchte Stücke der Analyse unterworfen.

## Qualitative Versuche.

Chlorwasserstoffsäure erzeugt mit der Pechblende eine Entwickelung von Kohlensäure, nachher Schwefelwasserstoff, und löst sie fast ganz auf, indem sie als Rückstand nur gallertartige, in Kali völlig lösliche Kieselerde zurücklässt. In der filtrirten Flüssigkeit wurde durch die gewöhnlichen Verfahrungsarten die Anwesenheit des Bleies, des Eisens, des Mangans, des Kalkes, der Magnesia und einer geringen Menge von Natron erkannt. Wird die Pechblende in einem Strome trocknen Chlors erhitzt, so giebt sie nur Chlorschwefel, und man findet in der Flüssigkeit, in die man den Chlorstrom leitet, keine Spur von Arsenik oder Antimon. Die von dem Chlor angegriffene Pechblende ist zum Theil in Wasser löslich und lässt einen gelben Rückstand von uransaurem Kalke mit uransaurer Magnesia. Diese Reaction, so wie die Resultate von dem Angreisen des Minerals durch Chlorwasserstoffsäure, beweisen, dass es kein Antimon, Arsenik, noch Wismuth enthält. Ich habe darin eben so wenig Spuren von Kupfer oder Zink gefunden.

# Analyse.

Um die Pechblende zu analysiren, behandelte ich sie mit Salpetersäure. Die Kieselerde wurde durch Abdampfen der Flüssigkeit bis zur Trockne abgeschieden. Sie wurde in Chlorwasserstoffsäure aufgelöst und filtrirt. Das Blei wurde durch Schwefelwasserstoff abgeschieden und als schwefelsaures Salzbestimmt. Die von dem Blei befreite Flüssigkeit wurde mit Schwefelwasserstoff-Ammoniak behandelt, welches das Uran, das

# 416 Ebelmen, üb. d. chem. Zusammensetz. d. Pechblenic

Eisen und das Mangan fällt. Ich werde sogleich das Verfahren angeben, das ich anwandte, um das Gemenge dieser drei Körper zu analysiren. Die durch Schwefelwasserstoff-Ammoniak gefällte und nachher gekochte Flüssigkeit wurde mit exalsaurem Ammoniak behandelt und der Kalk als schwefelsauren Salz bestimmt. Die filtrirte Flüssigkeit wurde bis zur Trockne abgedampft, der Rückstand bis zum Rothglühen erhitzt, um die Ammoniaksalze auszutreiben, nachher mit Schwefelsaure behandelt, um schwefelsaure Salze zu erhalten, die gewogen wurden. Das Alkali wurde von der Magnesia durch essigsauren Baryt abgeschieden, wobei das bekannte Verfahren befolgt wurde.

Der Schwesel wurde bei einem besondern Versuche bestimmt, und ich sand, dass sein Gewicht genau dem des Bleies proportional war.

Die Kohlensäure wurde bestimmt durch Angreisen der Pechblende mit Salpetersäure in einer kleinen Flasche, die mit einer Entwickelungsröhre und einer trichterförmigen Röhre, um die Säure bineinzugiessen, versehen war. Die Gase gingen durch eine Auslösung von Baryt; die in einem Kugelapparate enthalten war. 'Die Kohlensäure wurde von dem erhaltenen kohlensauren Baryt abgezogen.

Das Wasser entwickelt sich beim ersten Auftreten der Wärme, und ich erhielt es beim Erhitzen der Pechblende in einem Strome trockner und durch Kupfer ihres Sauerstoffes beraubter Luft, und dadurch, dass ich das sich entwickelnde Wasser über Chlorcalcium sammelte. Dieses Wasser enthält keine Spur von bituminösen Substanzen. Die Pechblende bleibt schwarz.

Abscheidung des Urans von dem Eisen und dem Mangan.

Die Auflösung des kohlensauren Uranoxyds im kohlensauren Ammoniak wird durch Zusetzen von Schwefelwasserstoff-Ammoniak nicht getrübt, und diese Thatsache, welche noch nicht erwähnt worden ist, gestattet die Abscheidung des Urans von mehreren, zum Theil in kohlensaurem Ammoniak löslichen Metalloxyden, wie z. B. von dem Mangan-, Kobalt-, Nickelund Zinkoxyde, welche das Schwefelwasserstoff-Ammoniak vollständig aus dieser Auflösung fällt. Die Abscheidung des Urans von den eben erwähnten Metalloxyden, welche als eine Schwierigkeit der Analyse betrachtet worden war, wird durch dieses Verfahren sehr einfach.

# Ebelmen, üb. d. chem. Zusammensetz. d. Pechblende. 417

Da in dem vorliegenden besondern Falle das Eisen, das Mangan und das Uran durch Schwefelwasserstoff gefällt worden waren, so wurden sie in verdünntem Königswasser wieder aufgelöst und die Flüssigkeit mit kohlensaurem Ammoniak übersättigt, welches Eisenoxyd zurückliess, gemengt mit einer gewissen Menge von Mangan. Zu der filtrirten Flüssigkeit wurde Schwefelwasserstoff – Ammoniak zugesetzt, welches ein wenig Schwefelmangan abschied; nachher wurde sie bis zur völligen Entfärbung gekocht. Der erhaltene Niederschlag ist grünlich, in Folge einer partiellen Reduction des Uranoxyds durch Schwefelwasserstoff-Ammoniak. Er wurde filtrirt und das Uran durch Glühen als grünes Oxyd bestimmt.

Eisen und Mangan wurden durch das bernsteinsaure Ammoniak abgeschieden.

Ich erhielt folgende Resultate, wobei das Uran als olivengrünes Oxyd bestimmt wurde:

	I.	II.	III.	IV.	V.	Mittel.
Wasser		-		-	1,85	1,85
Kohlensäure		3,35	3,30		<del></del> ,	3,3%
Kieselerde	3,67	3,41	3,50	3,36	-	3,48
Schwefel		0,60	-			0,60
Blei	4,23		4,23	4,19		4,22
Kalk			5,34	5,14		5,24
Magnesia	-		1,91	2,24		2,07
Natron			0,25	-	-	0,25
<b>E</b> isenoxydul			3,00	3,20		3,10
Manganoxydul		-	0,77	0,87		0,82
grünes Uranoxyd		-	75,79	76,10		75,94
				-		100,89.

Um die Oxydationsstufe des Urans in der Pechblende zu bestimmen, suchte ich die Menge des Sauerstoffes auf, welche das Mineral absorbirt, wenn alle in demselben enthaltenen Körper auf die höchste Stufe der Oxydation gebracht werden sollen. Um diesen Zweck zu erreichen, befolgte ich das allgemeine Verfahren, das ich vor einigen Jahren angegeben habe und welches darin besteht, dass ich die zu untersuchende Substanz mit einer bekannten Gewichtsmenge von Mangansuper-oxyd mengte und das Gemenge mit reiner Chlorwasserstoffsäure

# 448 Mhelmon, üb. d. chem. Zusammensetz. d. Pechhlenda

behandelte \*). Man leitet das Chlor in eine Auflösung von schwestiger Säure und vergleicht die Menge des mit derselben gebildeten schwestelmuren Baryts mit der, welche das Mangassuperoxyd, wenn en allein angewandt worden wäre, gegeben hätte. Der Unterschied entspricht der während der Auslösung der zu untersuchenden Substanz absorbirten Sauerstoffmenge. Ich habe (Ann. des Mines, T. XVI. p. 590) Vorsichtsmaassregele angegeben, um mit wünschenswerther Genauigkeit die Operation vorzunehmen. Anstatt aber mich des Mangansuperoxyds zu bedienen, habe ich lieber das geschmolzene doppelt-chromsaure Kali angewandt. Folgendes sind sechs Versuche, welche durch blosse Anwendung des doppelt-chromsauren Kali's angestellt wurden:

Chromsauren saurer rer Baryt auf chromsaus Kali's. Baryt. 1 Gr. hi's abget Sauers Gr. Gr. 0,942 9,320 9,463 0,1694 0,968 9,378 2,457 0,1694 1,582 2,852 2,435 0,1674 1,350 3,3165 2,457 0,1694	oppelt- en Ka-
Gr. Gr. 0,942 2,320 2,463 0,1694 0,968 2,378 2,457 0,1694 1,582 2,852 2,435 0,1674	
0,942       2,320       2,463       0,1694         0,968       2,378       2,457       0,1694         1,582       2,852       2,435       0,1674	off.
0,968 <b>9</b> ,378 <b>9</b> ,457 0,1690 1,58 <b>9 9</b> ,85 <b>9 9</b> ,435 0,1674	
1,589 2,859 2,435 0,1678	<b>L</b>
•	)
1,350 3,3165 <b>2,457</b> 0,1690	5
	)
1,339 3,302 2,465 0,1696	3
1,197 2,936 2,453 0,1687	,
Mittel 2,455 0,1688	).

Die bei den sechs Versuchen erhaltenen Resultate stimmen sehr gut mit einander überein. Die durch die Gewichtsmengen des schwefelsauren Baryts angegebenen Sauerstoffmengen bleiben immer den angewandten Gewichtsmengen des doppelt-chromsauren Kali's proportional, und diess reicht für uns hin, um uns von der Genauigkeit des Verfahrens zu überzeugen. Die von 1 Gr. doppelt-chromsauren Kali's abgegebene Sauerstoffmenge ist etwas stärker als die aus der für dieses Salz angenommenen Zusammensetzung abgeleitete, welche 0,1588 Gr. betragen würde. Dieser Unterschied zwischen den

<sup>\*)</sup> Es ist besonders wichtig, dass die Säure kein freies Chlor enthält. Um sich davon zu überzeugen, kocht man sie so lange, bis als den Stärkekleister, zu dem einige Tropfen Jodkalium zugesetzt worden waren, nicht mehr blau macht.

# Ebeimen, üb. d. chem. Zusammensetz. d. Pechilende. 419

Resultaten des Versuches und denen der Berechnung kann von mehreren Ursachen abhängen, besonders von der Anwesenbekt einer geringen Menge von Natron in dem angewandten Salze.

Um die Pechblende nach diesem Versahren zu untersuchen, mengte ich:

Pechblende 1,3965 Gr.

doppelt-chromsaures Kali 1,3790 -.

Ich erhielt:

schweselsauren Baryt
1,379 Gr. allein hätten gegeben 3,885 Unterschied
0,824 auf 1 Gr. Pechblende
0,590 -,

was einer Absorption von Sauerstoff gleich 0,0406 Gr. entspricht.

## Zweiter Versuch.

Pechblende 1,254 Gr.

doppelt-chromsaures Kali 1,334 -, weiche 3,285 Gr. schwefelsauren Baryt geben sollten,

schweselsaurer Baryt 2,550 -

Unterschied 0,735 -

auf 1 Gr. Pechblende 0,586 -

absorbirter Sauerstoff 0,0403 -.

Mittel der beiden Versuche: absorbirter Sauerstoff auf 100 – Th. Pechblende 4,045.

Oder nach der weiter oben gefundenen Zusammensetzung: 4,82 Gr. Schwefelblei haben, um sich in schwe-

felsaures Bleioxyd umzuwandeln, aufgenommen 1,28 Sauerstoff 3,10 Gr. Eisenoxydul haben, um sich in Eisen-

Die von dem Uranoxydul, um sich in Uranoxyd umzuwatdels, aufgenommene Sauerstoffmenge betrug daber bles 2,425 Gr.

Wenn die Pechblende grünen Oxyd: enthielte, so würder sie, um sich in Uranoxyd umzuwandeln, nur 1,448 Gr. Sauerstell absorbirt haben. Wenn das Oxyd der Pechblende Oxydol (dan: chemalige Uran) wäre, so hätte die absorbirte Sauerstoff-menge 4,329 Gr. betragen müssen. Die Menge des durokt Versach bestimmten Sauerstoffen nähert sich sehr der, weiche einem zum mmengesetzten Oxydo von der Formel entsprechen wärdes

#### 430 Ebelmen, üb. d. chem. Zusammensetz. d. Pechblende.

$$U_2 O_2 + 2UO_7$$

welches 2,165 Gr. Sauerstoff absorbirt haben würde. Des Oxyd  $U_2 O_3 + 3UO$  würde 2,896 Gr. Sauerstoff absorbirt haben.

Es ist ziemlich schwierig, zwischen diesen beiden Formels zu entscheiden. Wenn das Eisen, welches ich als Eisenoxyder angenommen habe, sich in der Pechblende als Eisenoxyd befände, so würde die von dem Uranoxyde absorbirte Sauerstoffmenge 2,765 Gr. betragen, und seine Zusammensetzung würde folglich U<sub>3</sub>O<sub>3</sub> + 3UO sehr nahe kommen. Die Oxydationsstufe des Eisens lässt sich nicht genau bestimmen, weil die Substanz von Chlorwasserstoff unter Entwickelung von Schwefelwasserstoff angegriffen wird, und sich folglich das Eisen immer als Oxydul in der Auflösung befindet. Die sehr genaue Bestimmung des Oxyds der Pechblende erfordert, dass mas es mit Substanzen von einer nicht so complicirten Zusammensezzung zu thun habe, wie das von mir analysirte Mineral ist. Man müsste auch dieses Oxyd künstlich darstellen können.

Nimmt man  $U_3 O_3 + 2 UO$  für die Zusammensetzung des Oxyds der Pechblende an, so leiten die Resultate der Analyse auf folgende Zahlen:

		Bauerston.	
schwarzes Uranoxyd	75,23		
Schwefelblei	4,82		
Kieselerde	3,48	1,809	
Kalk	5,24	1,472	
Magnesia	2,07	0,801	
Natron	0,25	0,062	3,240
Eisenoxydul	3,10	0,705	-
Manganoxydul	0,82	0,200)	
Kohlensäure	3,32	2,41	•
Wasser	1,85	1,64	
•	100,18.	-	

Die Kohlensäuremenge reicht nicht hin, um neutrale kohlensatre Salze mit allen anderen Basen als dem Uranoxyd zu bilden. Man
muss annehmen, dass ein Theil der letztern mit der Kieselerde
verbunden ist. Diese Annahme ist um so zulässlicher, als sich
die Kieselerde nach dem Angreisen durch Chlorwasserstoffsäure
gänzlich im gallertartigen Zustande befindet und sich völlig
in Aetzkali auflöst. Zieht man von dem Sauerstoffe der Bases
die Hälste des in der Kohlensäure enthaltenen Sauerstoffes ab,

## Langlois, chem. Untersuchung des Saftes etc. 481

Kieselerde gleich. In dem Silicate, welches die Pechblende enthält, würden die Kieselerde, die Basen und das Wasser dieselbe Menge von Sauerstoff enthalten und würden ein Mineral geben, das seiner Zusammensetzung nach dem von Dufresnoy kürzlich unter dem Namen Villarsit beschriebenen ähnlich ist. Ich bin aher weit davon entfernt, die Existenz dieses Minerals in der Pechblende als erwiesen zu betrachten.

#### LVII.

Chemische Untersuchung des Saftes einiger Pflanzen.

> Von LANGLOIS.

(Compt. rend. T. XVII. Nr. 11.)

Die Analyse, welche ich im vorigen Jahre von einer zukkerhaltigen Substanz machte, die auf den Blättern der Linden sich vorfindet, hat mich zu dem Glauben veranlasst, dass das Studium des Sastes dieses Baumes nicht ohne Interesse sein werde \*). Während der Monate Februar und März, zu der Zeit, in welcher diese Flüssigkeit anfängt, sich in den Pslanzen zu zeigen, versuchte ich, aber vergebens, dieselbe von der Linde mir zu verschaffen, obgleich ich das von Biot angegebene Verfahren anwandte \*\*). Ich glaubte daher, dass die Jahreszeit noch nicht hinlänglich vorgerückt sei, dass man warten und von Zeit zu Zeit neue Versuche machen müsste. Bei dem Weinstock war nicht derselbe Fall wie bei der Linde, hr Saft fand sich in demselben in voller Thätigkeit; man konnte mit Leichtigkeit in passend eingerichteten Glasgefässen denselben ansammeln. Er war in solcher Menge zugegen, dass ich glaubte, ihn untersuchen zu müssen. Ich wusste indessen wohl, dass derselbe schon im Jahre 1831 von Régimbeau war studirt worden, aber ich wusste auch, dass dieser Chemiker

<sup>\*)</sup> S. dieses Journ. B. XXIX. 441.

<sup>\*\*)</sup> Nouvelles Annales du Muséum d'hist. nat. T. II. p. 272.

### 489 Langlois, chemische Untersuchung

mehrere Resultate mitgetheilt hatte, für deren Genauigkeit er nicht einstehen wollte #). Neue Untersuchungen schieses mit deshalb nicht überflüssig zu sein.

#### Der Saft des Weinstockes.

Er wurde gesammelt während einiger Stunden am 30. März 1843 von einem Weinstock, welcher in dem botanischen Garten des Militärhospitals in Strassburg sich befindet.

Dieser Saft ist sehr flüssig, farb- und geruchlos; sein Geschmack ist schwach sauer, und sein specifisches Gewicht ein wenig höher als das des Wassers. Er röthet merklich die Lakmustinctur. Barytwasser bildet einen fast gänzlich in Salpetersäure auflöslichen Niederschlag; reines Kali und Ammoniak trüben ihn ein wenig; Oxalsäure oder oxalsaures Ammoniak erzeugen einen weissen Niederschlag; dieselbe Erscheisung wird bewirkt durch basisches oder neutrales essigsaures Bleioxyd, besonders durch das erstere. Nach der Concentration zeigt die Ueberchlorsäure die Gegenwart von Kali in demselben an. Durch die Einwirkung der Hitze in einem mit einer gebogenen Röhre, die sich unter einer Glocke mit Quecksilber öffnet, versehenen Ballon erhält man von 1 Kilogr. 10 Cubikcentimeter Kohlensäure.

3 Kilogr., bei einer gelinden Hitze abgedampft, geben ein Residuum, welches 7 Gr. wiegt. Während des Eindampfens setzen sich 0,45 Gr. eines weissen Pulvers ab, welches fast gänzlich aus weinsteinsaurem Kalke besteht und nur eine geringe Menge von phosphorsaurem Kalke enthält. delt man den Rückstand mit Alkohol von 33 Grad, so löst derselbe einen Theil davon auf. Diese Flüssigkeit binterliess, nach der Destillation, ein Residuum, auf welches ic! absoluten Alkohol einwirken liess. Der durch Alkohol nicht angegriffene Theil wurde in Wasser löst, und die Auflösung, nachdem sie concentrirt worden war. gab beim Erkalten Krystalle von salpetersaurem Ammoniak. Der absolute Alkohol wurde abdestillirt; es blieb in der Retorte eine geringe Menge einer Flüssigkeit zurück, welche die Lakmustinctur röthete und durch basisch-essigsaures Bleioxyd nicht gefällt wurde. Das kaustische Kali entwickelt aus derselben Am-

<sup>\*)</sup> Journ. de pharm. T. XVIII. p. 86.

Geruch nach Essigsäure erkennen. Das salpetersaure Silberoxyd und die Ueberchlorsäure bilden darin Niederschläge. Man
erhält von dieser Flüssigkeit nach ihrer gänzlichen Verbrennung
in einem Platintiegel eine Asche, welche besteht aus kohlensaurem Kali, Chlorkalium und kohlensaurem Kalk; der absolute
Alkohol hat also aus dem Saste Milchsäure, milchsaure Alkalien und Salmiak ausgezogen.

Der Theil der 7 Gr., auf welchen der Alkohol von 38° ohne Einwirkung war, wurde mit destillirtem Wasser behandelt, welches als Residuum 0,40 Gr. weinsteinsauren Kalk hinterliess. Die wässrige, filtrirte und darauf im Wasserbade concentrirte Auflösung setzte körnige Krystalle ab, welche ausschliesslich aus weinsteinsaurem Kalke bestanden.

Die sehwach saure Mutterlauge wurde mittelst basischessigsauren Bleioxyds präcipitirt, in der Absicht, um auf die
Gegenwart der Aepfelsäure zu prüfen. Das Präcipitat, nachdem
es mit kaltem Wasser gut ausgewaschen war, löste sich durchaus nicht in kochendem Wasser auf, welches bewies, dass es
kein äpfelsaures Bleioxyd enthielt. Man kann aus diesem Versuche schliessen, dass die Aepfelsäure nicht in dem Safte des
Weinstockes zu existiren scheint.

Dieser Saft enthält freie Kohlensäure, weinsteinsauren Kalk, salpetersaures Kali, milchsaure Alkalien, Salmiak, schwefelsaures Kali und phosphorsauren Kalk. Von 1 Kilogr. dieser Flüssigkeit wird man ungefähr 10 Cubikcentimeter Kohlensäure, 1,25 Gr. weinsteinsauren Kalk, 0,02 Gr. salpetersaures Kali und geringe Quantitäten von den anderen Salzen erhalten.

Ich habe nicht, wie man sieht, saures weinsteinsaures Kaligefunden, welches Régimbeau angeführt hat, sondern ich
habe salpetersaures Kali und milchsaure Alkalien gefunden,
welche dieser Chemiker nicht bemerkt hat. Die beobachtete
Differenz in unseren Resultaten beruht vielleicht auf der Beschaffenheit des Bodens, in welchem der Weinstock vegetirt. Ich
habe es deswegen für nützlich gehalten, den Saft zu analysiren, welcher aus den im freien Felde angebauten Weinstöcken
genommen ist. Zu der Zeit, wo ich diese zweite Analyse
machen wollte, war es schon etwas zu spät, der Weinstock
lieferte nur wenig Saft mehr; man war genötligt, um nur elem

geringe Quantität zu sammeln, die Apparate mehrere Tagtitie hindurch an den Weinstöcken hängen zu lassen. Dadurch gesteilang es mir jedoch nur 300 Gr. zu erhalten, welche die Weinreben lieferten, die auf dem kleinen Hügel, dem Oberhausberg, ungefähr 4 Kilometer von Strassburg entfernt, wachsen.

Dieser Saft war gegohren, trübe und enthielt eine flockige ph Masse suspendirt; er machte das geröthete Lakmuspapier wie derum blau. Kalkwasser bildete darin einen Niederschlag, der sich mit Brausen in Chlorwasserstoffsäure auflöste; er trübte sich auch durch salpetersaures Silberoxyd und essignaures Bleioxyd. In einer Retorte concentrirt, wurden die Producte der Destillation aufgesammelt. Der Ballon, welcher als Vorlage diente, enthielt eine Flüssigkeit, die in zwei Theile gethelk wurde; zu der einen wurde Barytwasser gesetzt, welches einen Niederschlag von kohlensaurem Baryt erzeugte; die darüberstehende Fiüssigkeit gab nach der Filtration und Verdampfung einen Rückstand von Baryt, ohne irgend eine Spur von Kesigsäure; zu dem andern Theile fügte man ein wenig Chlorwasserstoffsäure, dann wurde die Masse bis zur Trockenheit abgedampft. Der Rückstand entwickelte bei der Mengung mit kaustischem Kali Ammoniak. Hieraus folgt, dass die destillirte Flüssigkeit kohlensaures Ammoniak enthält, welchem sie ihre alkalischen Eigenschaften verdankt. Diess rührt bestimmt von der Zersetzung des vegetabilischen Albumins ber, die beinahe hei allen Sästen, die man analysirt hat, beobachtet worden ist.

Wenn man die Verdampfung der in der Retorte enthaltenen Flüssigkeit fortsetzt, so erhält man eine salzartige Masse, von welcher Alkohol Salmiak, milchsaures Kali und milchsauren Kalk auflöst. Der in diesem Auflösungsmittel unlösliche Theil enthält kohlensauren Kalk, vermischt mit Spuren von kohlensaurem Kali, weinsteinsaurem Kalke und schwefelsaurem Kali. In diesem Safte hat die Gährung also den grössern Theil der weinsteinsauren Salze in kohlensaure verwandelt. Ich sage weinsteinsaure Salze, weil ich glaube, dass die Weinsteinsäure sich in denselben verbunden vorfindet, nicht allein mit dem Kalke, sondern auch mit dem Kali. Ich habe in dem letztern Safte nicht, wie in dem erstern, salpetersaures Kali entdecken können.

Nach meiner Analyse werden also die Hauptbestandtheile des Saftes des Weinstockes sein: weinsteinsaurer Kalk, freie

phiensäure, Pflanzenalbumin und Kalisalze, deren Säuren wahr-

#### Der Saft des Nussbaumes.

Im Jahre 1833 hat Biot den Saft mehrerer Bäume unterpucht und namentlich den des Nussbaumes, in welchem er mitist der Circularpolarisation die Gegenwart des Rohrzuckers kannte. Dieser Saft, so wie alle von ihm untersuchten Baummäste, enthielt keine Kohlensäure. Vauquelin dagegen hatte diese Säure beinahe in allen Säften gefunden, welche Gegenetand seiner Untersuchungen gewesen waren; dieses lässt Biot vermuthen, dass die von diesem vortrefflichen Chemiker untermuchten Säfte ohne Zweifel schon einen Anfang von Gährung erlitten hatten. Was mich betrifft, so habe ich auch freie Koblensäure in dem Safte des Nussbaumes gefunden, kurze Zeit nachdem derselbe aus dem Baume gewonnen war; aber er enthielt keinen Zucker. Diese Resultate sind also sehr verschieden von denen, die Biot erhalten hat. Man muss also daraus -schliessen, wenn meine Analysen genau sind, dass die chemische Constitution der Säfte bedeutend variiren kann, je nach den verschiedenen Epochen der Vegetation. Die Versuche mittelst der Circularpolarisation wurden im Anfange des Februars gemacht, die meinigen dagegen am Ende des Monats April.

Der Saft des Nussbaumes, dessen Zusammensetzung ich angeben will, war von dem Stamme des Baumes gesammelt worden, in welchem die Löcher mit Hülfe eines Bohrers nur wenig von der Erde entfernt angebracht worden waren. diesen Löchern waren Glasröhren befestigt, die mit als Recipienten dienenden Ballons in Verbindung standen. Da der Saft reichlich abfloss, so genügten einige Stunden, um eine hinlängliche Quantität desselben sich zu verschaffen. farblos, durchsiehtig und ohne Geruch. Er röthet schwach die Lakmustinctur. Sein specifisches Gewicht ist gleich 1,003. Er wird von Barytwasser präcipitirt; das Präcipitat löst sich beinahe gänzlich in Chlorwasserstoffsäure auf. Kalkwasser trübt ihn ebenfalls. Das salpetersaure Silberoxyd erzeugt einen in Salpetersäure unlöslichen Niederschlag. Die Ueberchlorsäure und das Sesquichlorur des Eisens sind ohne Einwirkung darauf. Die Oxalsäure, so wie die verschiedenen Verbindungen der

Essigsäure mit Bleioxyd, geben einen weissen Niederschieg. Durch Zusatz von Alkohol erhält man ein flockiges Präcipitat. Bis zum Glüben erhitzt, gab dieses Präcipitat ammoniakalische. Dämpfe und hinterliess als Residuum kohlensauren und phosphorsauren Kalk.

Aus dem durch Gährung nicht veränderten Safte wurden, als er in einem passenden Ballon der Hitze ausgesetzt wurde, auf 1 Kllogramm 24 Cubikcentimeter Kohlensäure erhalten.

concentrirt, um auf diese Art die Producte der Destillation ansammeln zu können. Während der Concentration setzte sich ein weisses Pulver ab, welches aus Pflanzeneiweiss, aus kohlensaurem, schwefelsaurem und phosphorsaurem Kalke bestand. Die Flüssigkeit, welche bei der Concentration übergeht, ist neutral; sie wird von essigsaurem Bleioxyd präcipitirt; Baryt, Kalk und Eisenchlorür zeigen keine Einwirkung. Salpetersaures Silberoxyd giebt ihr nach kurzer Zeit einen Stich in's Röthliche, ohne jedoch einen Niederschlag zu bilden. Die Substanz, welcher diese Erscheinung zugeschrieben werden muss, war in zu geringer Menge vorhanden, um gesammelt und untersucht werden zu können.

Der in der Retorte zurückgebliebene Theil des Sastes wurde abgedampft, bis er die Consistenz eines Extractes annahm. Dieses Extract, welches 7 Grammen wog, wurde in der Wärme mit Alkohol von 86° behandelt, welcher nach seiner Concentration und nach seinem Erkalten Krystalle von salpetersaurem Kali absetzte. Diese Flüssigkeit, völlig abgedampft, hinterliess einen Rückstand, aus welchem absoluter Alkohol mehrere Körper auflöste, von denen einer alle Eigenschaften der fetten Materien zeigte. Er war sehr auflöslich in Aether, weniger in Alkohol; er löste sich völlig auf in Kali, aus welcher Auflösung die Säuren ihn präcipitirten. Die geringe Menge desselben verhinderte mich, ihn besser zu untersuchen. Die Existenz eines fetten Körpers in dem Safte des Nussbaumes scheint mir merkwürdig genug zu sein, um diejenigen zu interessiren. welche sich mit der Psianzenphysiologie beschäftigen. Ausser dieser Substanz hatte der Alkohol noch Salmiak, milchsaures Kali und milchsaures Ammoniak aufgelöst.

wirkung geänssert hatte, wurde wieder in Alkohol von 36° aufgelöst, welcher nach seiner Verdampfung Krystalle absetzte von salpetersaurem Kali, zwischen welchen man warzenförmige Krystalle bemerkte, ähnlich denjenigen des Traubenzuckers, aber leicht als Krystalle von milchsaurem Kalke zu erkennen. Das Extract des Saftes, welches zum grössten Theile seiner in Alkohol auflöslichen Stoffe beraubt war, wurde nun mit einer geringen Menge Wasser behandelt. Dieses hinterliess als Rückstand ein weisses Pulver, welches hauptsächlich aus äpfelsautem Kalke und ein wenig schwefelsaurem Kalke bestand. Bei der Cencentration liefert die wässrige Auflösung noch dieselben Salze, und man sieht an der Oberfläche eine den Fingern anhlebende Haut sich bilden, welche die Hauptcharaktere der gummiartigen Körper darbletet.

Die bei der Verbrennung des Extractes des Saftes sich bildende Asche enthält Kali und Kalk, verbunden mit Schwefel-saure, Phosphorsaure und Kohlensaure.

Meine Untersuchungen beweisen also, dass der Spit des Nussbaumes enthält: freie Kohlensäure, Pflanzenalbumin, eine gummiartige Substanz, einen fetten Körper, milebsauren Kalk, milebsaures Ammeniak und milebsaures Kali, äpfelsauren Kalk, Salmiak, salpetersaures Kali, sohwefelsauren und phosphorsauren Kalk.

### Der Saft der Linde.

Als ich bis zum Monate Juni diese Flüssigkeit auf die gewähnliche Weise nicht hatte sammeln und mir verschaffen können,
entschloss ich mich, das Cambium zu untersuchen, welches sich
in den jungen Zweigen befindet. An der Oberfläche des Holzes
untersucht, ist das Cambium schleimartig und farblos; es röthet
merklich die Lakmustinctur. Um dasselbe zu erhalten, wurden
die jungen Zweige der Linde abgeschält und unmittelbar nachher mit kaltem destillirtem Wasser abgewaschen. Die mittelst
dieser Abwaschung gewonnene Flüssigkeit wurde durch Kalkwasser, basisch-essigsaures Bleioxyd und Alkohol präcipitirt.
Der Eiswirkung der Hitze Behufs ihrer Concentration ausgesetzt,
bildet sich beim Kochen, eine flockige Masse, welche die Eigenschaften des Pflanzenalbumins hat. Wenn man bis zur Trockenheit die Abdampfung fortsetzt, erbält man ein Extract, wel-

ches, mit Alkohol von 85 Centigraden behandelt, demselben eine Masse abgiebt, welche nach der Destillation einen Sirup mit einem sehr zuckerähnlichen Geschmacke bildet und Rohrzucker enthält. Dieser Sirup zeigt keine Einwirkung auf eine alkalische Auflösung von schwefelsaurem Kupferoxyd. Die Hinzufügung einer geringen Menge von Traubenzucker ertheilt ihm die Fähigkeit, mit diesem Reagens schnell einen gelblichen Niederschlag von Kupferoxydulhydrat zu bilden. Dieser Versuch hat mic Gelegenheit gegeben, mich zu überzeugen, wie vortrefflich dieses Mittel ist, um Spuren von Traubenzucker in dem Rohrzucker zu erkennen. würde diese Resultate auch mit Hülfe der Circularpolarisation controlirt haben, aber ich besitze noch nicht das für diese Art von Versuchen eingerichtete Instrument, welches Biot mit se Der Alkohol hatte ausser grossem Erfolge angewandt hat. dem Zucker sehr geringe Mengen von Salmiak und essigsaurem Kali aufgelöst. Der Theil des Extractes, welcher von dieser Flüssigkeit nicht war angegriffen worden, wurde in Wasser aufge-Die Auflösung bedeckte sich bei der Concentration mit einer Haut, die stark den Fingern anklebte und die Charaktere gummiartiger Substanzen besass; indessen bildete sie durch die Verbindung mit Eisenchlorid keine gelatinose Substanz und präcipitirte nicht die Auflösung des kieselsauren Kali's.

Die jungen abgeschälten Zweige, von welchen das kalte Wasser das Cambium entfernt hatte, wurden der Einwirkung des kochenden Wassers unterworfen. Das Decoct nahm, während des Kochens, eine weinrothe Farbe an. Es präcipitirte die Auflösung der Gallerte und wurde schwarz durch Zusatz der Eisenoxydulsalze. — Ein Theil wurde bis zur Trockenheit abgedampft; der Rückstand gab an kalten absoluten Alkohol ein wenig Gallussäure ab. Der freiwilligen Verdampfung überlassen, hinterliess dieser Alkohol eine die Lakmustinctur röthende Flüssigkeit, welche durch Eisensalze schwarz gefärbt wurde und nicht auf die Auflösung der Gallerte einwirkte.

Kochender Alkohol von 36° zieht aus diesem Rückstande Rohrzucker aus, welchen man in der Form eines Sirups erhält, wenn man einen Theil der Flüssigkeit verdampft. Dieser Sirup, wenn er mittelst thierischer Kohle entfärbt ist, besitzt einen sehr angenehmen Geschmack; er enthält auch neben dem Zucker ein wenig Salmiak und essigsaures Kali. Der

nicht in dem Alkohol aufgelöste Theil gab an Wasser eine gummiartige Substanz ab, ähnlich derjenigen, welche in dem Cambium gefunden wurde.

Zu einem andern Theile des Decoctes fügte man Bierhefe hinzu; er fing bald an zu gähren. Nach 8 Tagen, als die Flüssigkeit kein Zeichen der Gährung mehr gab, wurde sie destillirt, und man fand verhältnissmässig viel Alkohol nach dem Gewichte der für diesen Versuch angewandten Zweige. Die Menge an Alkohol, welche man unter diesen Umständen erhält, wird dazu dienen können, den Reichthum an Zucker in dem Safte der Linde zu bestimmen.

Man sieht aus diesen Versuchen, dass dieser Saft einen gährungsfähigen Zucker enthält, der seinen chemischen Eigenschaften nach dem Rohrzucker analog ist. Man findet ausserdem in demselben Pfianzenalbumin, eine gummiartige Substanz, mehrere Salze, unter welchen wir beobachtet haben Salmiak und essigsaures Kali. Ich zweifele nicht mehr daran, dass die sauren Eigenschaften des abwärts steigenden Saftes von der Gegenwart der Kohlensäure herrühren. Was die Gerbsäure und die Gallussäure betrifft, so sind sie nur in der Flüssigkeit angetroffen worden, welche bei der Einwirkung des kochenden Wassers auf die jungen, ihrer Rinde beraubten Zweige sich bildete.

Diese Analyse hatte überhaupt den Zweck, die Verhältnisse nachzuweisen, welche zwischen der Zusammensetzung
des Saftes der Linde und derjenigen der zuckerhaltigen Substanz
bestehen, welche ich im vorigen Jahre aus den Blättern dieses
Baumes erhalten habe. Diese Substanz enthielt Traubenzucker
und Mannit, welche sich nicht in dem Baumsafte vorfanden.
Es folgt daraus, was ich schon angeführt habe, dass diese
beiden, in dem Honigthau der Linde beobachteten Körper aus
dem in dem Safte enthaltenen Rohrzucker sich bilden, und dass
diese Umwandlung an der Oberfläche der Blätter statthat.

#### LVIII.

# Bemerkung über die vorhergehende Abhandlung.

Von BIOT.

(Compt. rend. T. XVII. Nr. 18.)

Die Versuche von Langlois über den Sast verschiedena Pflanzen erfordern von meiner Seite einige durchaus aus wiesenschaftlichen Beweggründen entsprungene Bemerkungen. Langlois hat am Ende des Aprils den Sast des Nussbaumes gesammelt und, als er auf chemischem Wege ihn analyzirte, keinen Zucker in demselben gefunden. Indem er nun der Beobachtungen Erwähnung thut, welche ich vor 10 Jahren über denselben Saft angestellt hatte und durch welche ich die Gegenwart des Rohrzuckers in demselben erkanate, welches andere Beobachter, wie ich glaube durch Concentration, schoo lange vor mir nachgewiesen hatten, fährt Langlois mit felgenden Worten fort: "Wenn meine Analysen genau sind, se muss man daraus abnehmen, dass die chemische Constitution der Säste in den verschiedenen Epochen der Vegetation bedeutend variiren." Erstlich ist diese Veränderung der Constitution in den verschiedenen Epochen des jährlichen Lebens ein Resultat, welches so natürlich übereinstimmt mit Aliem, was uns die Pflanzenphysiologie lehrt, dass das Gegentheil sehr aussergewöhnlich sein würde; und dann, abgeseben von dieser Induction, habe ich diess in der That schon vor ziemlich langer Zeit nachgewiesen durch eine Menge von Versuchen über die Säfte verschiedener Bäume, so wie auch einiger krautartiger Psanzen, sowohl einjähriger wie ausdauernder. Was den Nussbaum insbesondere betrifft, so habe ich aus demselben mit Hülfe meiner Apparate zuckerhaltigen Saft gesammelt gegen, das Ende des Novembers. Diess Resultat wurde auch während des ganzen Winters erhalten, und die mehr entfernteren Zweige gaben mir dann einen dickern Saft, wie es auch ein anderes Mal Knight bemerkt hat, welches, wie ich bewiesen habe, zum grössten Theile, wenn nicht gänzlich, von einer verhältnissmässig grössern Menge der zuckerartigen Substanz berrührte. Diess Phänomen wurde nun schwächer, als die Knospen anzu-

schwellen anfingen, und das freiwillige Absliessen des Sastes hörte bei diesem Baume, so wie bei der Birke und dem Maulbeerseigenhaume, völlig auf, als durch Entwickelung der Blätter ihnen ihre absorbirenden und aushauchenden Apparate gegeben waren. Bei der Rückkehr des Herbetes, am 11. September, als die Zweige der Nussbäume das, was man reif (aoûlées) pennt, waren und die Knospen des folgenden Jahres sich mit ihren Schuppen bedeckt hatten und die Blätter anfingen zu verwelken, habe ich mittelst meiner Apparate eine beträchtliche Monge des Saftes gesammelt, aber er zeigte auch keine Spur von Zucker; und auf der andern Seite habe ich den ganzen Sommer hindurch, in meinem Cabinette, ein offenes Probirglas, apgefüllt mit demselben Safte, aufbewahrt, welcher am 21. April gesammelt worden war; dieser, welcher ebenfalls frei won Zucker war, war flüssig geblieben und hatte während dieser ganzen Zeit kein Zeichen von Gährung gegeben. Die Natur des aus denselben Stämmen herausgeslossenen Sastes war also verschieden in den auf einander folgenden Phasen des jährlichen Lebens, und auch andere Bäume, die Birken zum Beispiel und die Maulbeerfeigenbäume, haben mir ähnliche Erscheinungen dargeboten, ehen so geregelt nach des eigenthümlichen Perioden ibrer Vegetation. Der Weizen, der Roggen, der Klee, die Luzerne haben sich gleichfalls veränderlich gezeigt in ihren eigenthümlichen Säften zu den verschiedenen Kpochen ihres Lebens

Abfluses untersuchten Safte der Nussbäume gefunden. Langleis dagegen hat diese Säure in dem "kurze Zeit nach seinem Abflusse aus dem Baume" untersuchten Safte des Nussbaumes gefunden. Es ist bekannt, wie schnell die nur sehr geringe Quantitäten von Zucker enthaltenden Pflanzensäfte durch freiwillige Gährung sieh verändern. Ich untersuchte den Saft mit Barytwasser, unmittelbar nachdem er aus dem Baume abgeflossen war, entweder indem ich ihn tropfenweise in das Glesgefüss, welches des Reagens enthiekt, fallen liess, oder indem ich ein paar Tropfen des letstern zu einer kleinen Menge des ohen gesammelten Saftes hinzusetzte. In beiden Fällen habe ich nicht die geringste Trübung bemerkt, und diese Thatsache ist so in, das Verzeichniss meiner Versuehe eingetragen, wie ich sie

gegenwärtig mittheile. Dieselben Resultate habe ich bei den Safte der Birke erhalten, als ich dieselben Vorsichtsmaassregela beobachtete. Ferner habe ich ähnliche Versuche gemacht mit deal Safte, welcher, von Luftentwickelung begleitet, mit Heftigkeit aus dem Stamme einer italiänischen Pappel heraussprang, welche man eben vorher umgehauen hatte. Dieser erzeugte im Barytwasser ein sehr reichliches weisses Präcipitat; aber dieses wurde nicht durch die Gegenwart von Kohlensäure bewirkt, denn die Chlorwasserstoffsäure löste es nicht auf und es entwickelten sich keine Glasblasen. Der eingesammelte Saft dieser Pappel wurde durch langes Kochen concentrirt, wodurch tausendmal alle Kohlensäure hätte verjagt werden müssen, und dieser Operation brachte er in dem Barytwasser, wie vorher, einen in Chlorwasserstoffsäure unlöslichen Niederschlag Ich ziehe aus diesen Thatsachen keine bervor. nilgemeine Folgerung und ich behaupte nicht, dass niemals Kohlensäure in denselben Säften oder in anderen angetroffen werden könnte; ich sage nur, dass diese Saure in denjenigen, welche ich unmittelbar nach ihrem Abflusse untersucht habe, nicht in bemerkbarer Menge vorhanden war.

Langlois hat keinen Zucker gefunden in dem Safte der Weinstockes, den er zu der Zeit der reichlichen Abscheidung desselben eben vor der Entwickelung der Knospen sammelte. Derselbe enthielt ebenfalls keine Spur von Zucker nach meines optischen Versuchen, die ich mit demselben anstellte, und ich konnte denselben mehrere Monate hindurch in einer verschlossenen Flasche aufbewahren, ohne dass irgend eine merkliche Veränderung desselben eingetreten wäre; aber da es mir nicht möglich war, diesen Saft mittelst Bohrlöcher zu jeder anders Epoche aus dem Baume absliessen zu lassen, so habe ich geglaubt, diese isolirte Beobachtung nicht veröffentlichen zu müssen, da sie keine allgemeine Betrachtung erlaubt.

Als Langlois bei der Linde keinen freiwilligen Absussides Sastes bewirken konnte, und es giebt noch viele andere Bäume, welche denselben auf diese Weise niemals aussliessen lassen, so entschloss er sich, "das Cambium, welches im Monate Juni auf der Oberstäche der jungen Zweige sich besindet," zu untersuchen. Zu diesem Zwecke wusch er die abgeschälten jungen Zweige mit kaltem Wasser ab, und dieses Extract, durch

Kochen concentrirt, lieferte ihm einen gährungsfähigen zuckerhaltigen Sirup, welcher keine Einwirkung zeigte auf die alkalischen Auflösungen des schwefelsauren Kupferoxyds, so dass er krystallisirbaren Rohrzucker enthalten musste, ohne irgend mit unkrystallisirbarem Zucker vermischt zu sein. Langlois schliesst daraus, dass die erstere von diesen beiden Zuckerarten, die krystallisirbare, diejenige ist, welche in dem Safte der Linde zugegen ist. Aber die Folgerung ist nicht richtig. Nach allen Beispielen, welche die Pflanzenphysiologie uns liefert, wird der klebrige Schleim, welcher in dieser Epoche die Rinde vom Splinte trennt und welcher der Nahrungsstoff, wenn nicht gar der hauptsächliche Erzeuger der neuen Holzzellen zu sein scheint, nicht durch eine aussteigende Einsaugung, wie der Centralsast, zu dieser Stelle geführt worden sein. Er wird, im Gegentheil, unter der Binde durch einsaugende Gefässe des Centrums abgesondert, oder vielleicht von den Blättern ausgeschieden, von wo er ausserhalb, längs den Stängeln, zurücksteigen mag, vm die neue Holzlage zu bilden oder zu ernähren. Die Erfahrung scheint diese letzter. Meinung zu bestätigen, wenigstens bei der Birke und dem Maulbeerseigenbaum, bei welchen ich es habe beobachten können. Denn bei der Birke enthält der aufsteigende Saft des Frühlings einen gährungsfäbigen Zucker, welcher die Abweichung nach Links zeigt. Indem derselbe in die jungen Blätter übergeht, verändert sich dieser Zucker in einen andern, welcher eine Abweichung nach Rechts zeigt, und umgekehrt, Eigenschaften, welche ihn dem Rohrzucker vergleichbar machen. Also ist diese letztere Zuckerart eine andere als die der jungen Zweige, welche in dem Cambium der Birke sich befindet. ähnliche Umkehrung hat statt bei dem Maulbeerfeigenbaume, aber auf entgegengesetzte Weise. Der in dem aufsteigenden Safte dieses Baumes enthaltene Zucker ist Rohrzucker, welcher die Abweichung gegen Rechts hat; angelangt in den Blättern, verändert er sich in einen andern Zucker, welcher die Abweichung nach Links zeigt; es ist diese zweite Zuckerart eine andere als die in dem Cambium der jungen Zweige des Maulbeerfeigen-Der Zucker, den Langlois in dem baumes enthalten ist. Cambium der Linde gefunden hat, schien ihm Rohrzueker zu sein; ich habe an einer andern Stelle bewiesen, dass der in den Blättern der Linde enthaltene Zucker auch von derselben Art Hieraus, wenn man es wagte, nach der Analogia ühnlicher Substanzen zu urtheilen, müsste man eine der seinigen
antgegengesetzte Folgerung ziehen, das heisst vermutben, das
der aufsteigende Saft der Linde einen andern Zucker als des
Bohrzucker enthielte, und dass derselbe die Abweichung nach
Links zeigte wie derjenige der Birke; aber ich werde mich
wohl hüten, dieses mit Gewissheit zu behaupten, da ich die
wirkliche Zusammensetzung dieses aufsteigenden Saftes nicht
beobachtet und untersucht habe. Man würde ihn von der Linde,
wie von allen anderen Bäumen, welche ihren Saft nicht freiwillig absliessen lassen, eich verschaffen können, indem man
ihn durch Filtration auszöge.

Langlois äussert mit Bedauern, keinen eignen Apparat zu seiner Vorfügung gehaht zu haben, um die eptischen Abweichungen zu beobachten. Ich bedaure dieses nicht weniger als er, denn dann würde ich ohne Zweisel nicht in die Nethwendigkeit versetzt worden sein, diese ahweichen Ansichten hier mitzutheilen. Aber in den Wissenschaften die Wahrheit zu vertheidigen, wenn man sie zu erkennen glaubt, ist nicht alleia eig Becht, sondern es ist such eine Pflicht. Niemand verkenst, dass die Analyse der zuckerhaltigen Substanzen mit Hülfe optischer Versucke sehr leicht ausgeführt wird, hinsichtlich pämlich der Unterscheidung der Zuckerarten, welche sie esthalten, sehr schwierig dagegen auf chemischem Wege bewerkstelligt werden kann, besonders wenn diese Substanzen nur in geringen Mengen vorbanden sind und verschiedene. Denn ausser den einander gemengte Zuckerarten enthalten. Veränderungen, welche dieselben leicht erleiden können, wenn sie dem Kinslusse obemischer Agentien ausgesetzt werden, macht auch die Gegenwart der unkrystallisigbaren Zuckerarten neben dem krystallisirbaren es sehr schwierig, diesen letztern zu iseliren, ja nur zu erkennen, und Langlois hat diesa bei selnen eigenen Untersuchungen erfahren. Nämlich, als er im vorigen Jahre, allein auf chemischem Wege, eine dicke und zucherhaltige Flüssigkeit analysirte, welche freiwillig aus den Blättern der Linde in sehr grosser Menge in den Monaten Mai und Juni abfloss, fand er dieselbe zusammengesetzt aus Traubenzweker, unkrystallisirbarem Zucker (wahracheinlich von dem erstern durch seinen flüseigen Zustand verschieden), aus Mannit und

Séguier, Bericht üb. Hrn. Denné's Lactoskop. 435

mehreren anderen salinischen oder erganischen Substanzen, während derselbe Sirup, welchen er untersucht hatte, als er ihn in Paris auf dem optischen Wege analysirte, eine so beträchtliche Menge Rohrzucker anzeigte, dass von den 100° der Totalabweichung 45 von dieser Zuckerart hervorgebracht wurden. Wird es nicht für ähnliche Untersuchungen wünschenswerth sein, dass man sich nicht mehr ausschliesslich Methoden anvertraue, welche, allein angewandt, so sehr die wahren Verhältnisse und Thatsachen, selbst den geübtesten Experimentatoren, verbergen können? Die organischen Verbindungen sind se complicirt und veränderlich, dass, wenn man sie nicht nach allen Methoden studirt, welche sich vereinigen, um ihre wirkliche Molecülär-Constitution nachzuweisen, man Gefahr läuft, die Unsicherheiten in der Wissenschaft zu vermehren, anstatt für dieselbe neue Wahrheiten zu gewinnen.

#### LIX.

#### Bericht über Herrn Donne's Lactoskop.

Von

SÉGUIER, Berichterstatter.

(Compt. rend. T. XVII. Nr. 13. 25. Sept. 1843.)

Der erste Apparat, welchen der Dr. Donné uns mitgetheikt hat, ist sein Lactoskop \*), ein Instrument, welches dazu bestimmt ist, allein mittelst der Messung der Undurchsichtigkeit einer Milchschicht zu erfahren, wie viel oder wie wenig Rahm in dieser Milch enthalten ist. Diese Methode beruht auf der Vergleichung der Milch, deren Güte man untersuchen will, mit einer Normalmilch, deren Zusammensetzungselemente, welche man mittelst der chemischen Analyse gefunden hat, als Ausgangspunct und Regel dienen für die Schätzung des Werthes der durch die Anwendung des Instrumentes, welches wir jetzt kurz beschreiben wollen, erhaltenen Angaben.

Das Lactockop besteht aus einer Ocularröhre, welche zusammengesetzt ist aus zwei in einander geschobenen Röhren. Jede

<sup>&</sup>quot;) Besser geninat Galaktoskop.

Röhre enthält ein ebenes Glas; die beiden Gläser können, durch Zusammenschieben der Röhren, zu einer vollkommenen Berührung mit einander gebracht werden. Die Stellung der beiden Röhren zu einander wird bei diesem Puncte angezeigt durch das Zusammenfallen eines auf der einen von ihnen angebrachten Nullpunctes mit einem kleinen, auf der andern eingravirten Pfeile; die Entfernung der beiden Gläser von einander, wenn auseinanderschraubt, wird angezeigt durch man die Röbren eine auf dem Umfange der innern Röhre angebrachte Kin-Da die Grösse eines Schraubenganges sehr klein theilung. ist, so kann man mittelst der auf dem Umfange der Röhre geschriebenen Eintheilung selbst die kleinsten Grössen mit Leichtigkeit bestimmen, weil z. B. dieser Umfang, wenn er in 50 Theile getheilt ist, das Mittel an die Hand geben wird, die durch jede Umdrehung der Schraube um 1/2 Millimeter vergrösserte Entfernung wiederum durch 1/50 zu theilen.

In diesen zwischen den beiden Gläsern erzeugten und nach Belieben veränderlichen Raum giesst man die Milch, welche man untersuchen will. Man muss davon eine Menge anwenden, welche hinreichend ist, um die Flamme einer in geringer Entfernung, ungefähr von 1 Meter, aufgestellten Wachskerze nicht mehr zu unterscheiden. Das so mit Milch versehene Instrument wird nun zwischen das Auge des Beobachters und das Licht gestellt, und indem man dann nach und nach die Milchschicht vermindert, durch langsames Anschrauben der einen Röhre an die andere, gelangt man zuletzt zu einer Dicke der Schicht, durch welche das Bild der Flamme anfängt hervorzutreten; bei diesem Puncte wird inne gehalten. Durch das Ablesen des Kintheilungsverhältnisses mit dem anzeigenden Pfeile wird man die Dicke der Schicht bei diesem Puncte erfahren. Wenn man mehrere Male diese Röhren ausschraubt, um der Milchschicht ihre Undurchsichtigkeit wieder zu geben, und dann sie wiederum bis zu dem Puncte zusammenführt, bei welchem das Bild anfängt zu erscheinen, wenn man jedesmal dasselbe Verhältniss zwischen der Eintheilung und dem Pfeile findet, so kann man von der Genauigkeit einer solchen Beobachtungsmethode überzeugt sein.

Die Berichterstatter erhielten hierbei folgende Resultate:

Eine kleine Quantität derselben reinen Milch, welche in mehrere Lactoskope hineingebracht wurde, hat uns erkennen lassen, dass man, um das Bild der Flamme einer Wachskerze verschwinden zu machen, der Schicht eine Dicke geben musste, welche der Zahl 30 der Eintheilung des Instrumentes, d. h. 30/100 eines Millimeters entsprach.

Da wir nun zu erfahren wünschten, welchen Einfluss, hinsichtlich der erhaltenen Resultate, eine Veränderung der Intentität der Lichtquelle ausüben würde, so begaben wir uns in eine mit schwarzen Wänden versehene Kammer, welche allein durch das zur Beobachtung dienende Licht erhellt wurde; die Schicht, deren Dicke durch die Zahl 30 angegeben worden war, musste unter diesen neuen Umständen um eine Dicke vermehrt werden, welche drei Eintheilungen entsprach, um das Verschwinden der Flamme wie in dem ersten Falle zu verursachen. Als der Versuch wiederum beim Tageslichte, wie das erste Mal, angestellt wurde, musste die Dicke der Schicht wieder auf die Zahl 30 zurückgeführt werden, um dieselbe Erscheinung hervorzubringen.

Dieser Versuch, da er innerhalb solcher Grenzen angestellt worden ist, wie sie bei der gewöhnlichen Anwendung eines solchen Instrumentes wohl niemals vorhanden sein möchten, hat uns gezeigt, dass die Wahrnehmung des Bildes der Flamme einer Wachskerze, welche in einem Raume zwischen zwei dem Tageslichte ausgesetzten Fenstern aufgestellt ist, von derjenigen derselben Flamme, wenn sie in einer dunklen Kammer beobachtet wird, nur dadurch abweicht, dass die Schicht in dem einen Falle um 3 p. C. eines Millimeters mehr Dicke haben musste als in dem andern. Diese Differenz, welche selbst bei diesem äussersten Falle so gering ist, weist nach, wie gross die Genauigkeit der erhaltenen Angaben selbst bei so ungünstigen Umständen sein kann.

Nach dieser vorläufigen Bestimmung haben wir nach einander verschiedene Milchsorten, deren Reinheit bekannt war, untersucht; wir haben hierbei erfahren, dass das Instrument, je nach der Natur der Milchsorten, um zu dem Puncte des Verschwindens der Flamme der Wachskerze zu gelangen, die Dicke der Schlicht anzugeben im Stande war, welche von 114/100, 116/100 bis zu 7/100 eines Millimeters variirte.

Dieser Versuch hat uns gezeigt, was uns bereits wohl bekannt war, die Möglichkeit einer ausserordentlichen Durch-

# 480 Séguier, Bericht üb. Hrn. Donné's Lactocko.

sichtigkeit der Milch, d. h. einer grossen Armuth der Milch an Rahm, welche durch die Natur selhst erzeugt und nicht durch betrügerische Hinzufügung eines fremdartigen Liquidum, um das Volumen zu vergrössern, erst hervorgebracht ist; deswegen lässt sich begreifen, dass das Lactoskop allein nicht in Stande ist, diese Art von Betrug bei der Milch zu entdecken. Wir haben ferner versucht, zu erfahren, welche Modificationen die successive Hinzufügung einer bestimmten Quantität Wasser zu einer Milch verursachen würde, deren Undurchsichtigkeit im reinen Zustande, bei dem Puncte, wo das Bild der Flamme der Wachskerze aufhörte sichtbar zu sein, durch die Eintheilung 31 bemerkt worden war. Das Resultat unseres Versuches war folgendes:

Während die Dicke der Schicht einer bestimmten reinen Milch.
sorte, um das Verschwinden der Flamme einer Kerze zu bewirken, 
31/100 eines Millimeters war, so wurde die Dicke dieser Schicht:

32/100, als dieselbe Milch mit 1/15 Wasser verdünnt worden war;

33/100 bis 33/100 durch Hinzufügung von 1/10 Wasser;

37/100 bis 38/100 durch Vermischung mit 1/7 Wasser.

Ein letzter Versuch mit derselben reinen Milch gab wieder genau die erste Zahl 31/100.

Bei einem zweiten Versuche haben wir gefunden, dass eine Milch, welche im reinen Zustande eine Dicke der Schicht von 30/100 eines Millimeters erforderte, um das Bild der Kerzenflamme verschwinden zu lassen, nicht in dem Verhältniss ihre Durchsichtigkeit änderte, als dieselbe mit Wasser nach der folgenden Progression verdünnt wurde:

20 Gr. der Milch, welche 30° zeigte,
mit 5 Gr. Wasser verdünnt,
gaben sodann

20 Gr. der mit 10 Gr. Wasser verdünnten Milch zeigten auf

20 Gr. Milch, mit 15 Gr. Wasser
verdünnt, zeigten

20 Gr. Milch, mit 20 Gr. Wasser
verdünnt

54/100

Millimeters.

Existirt eine Proportionalität zwischen der durch das Lactoskop angezeigten Undurchsichtigkeit und dem Gebalte der Milch an butteriger Substanz? Der Verfasser der Abhandlung hat diess nicht angegeben.

# Séguler, Bericht üb. Hrn. Donné's Luctoskop. 439

Die / Kenntniss dieser Verhältnisse würde dem Instrumente eine neue Art von Nützlichkeit gewähren; man würde zu der selben gelangen, indem man auf vergleichende Weise mit dem Lactoskope eine Reihe von Milchsorten von sehr verschiedener Constitution untersuchte, deren Zusammensetzung vorher durch die chemische Analyse wäre bestimmt worden.

Wir haben uns solchen ausführlichen Versuchen nicht hingeben können; indessen haben wir doch drei Milchsorten mit einem sehr verschiedenen Gehalte an Rahm untersucht und folgeside Verhältnisse gefunden.

Die erste Milchsorte, welche am Lactoskop 114/100

bis 118/100 zeigte, hat an butterartigem Rückstand geliefert 0,36; die zweite Milchsorte, welche am Lactoskep 7/100 zeigte, hat an buttrigem Rückstand gegeben 5,05; die dritte Milchsorte, welche auf 43/100 zeigte, hat gegeben 1,39.

Diese Verhältnisse, welche sich nicht sehr von der Proportionalität entfernen, lassen wünschen, dass Versuche in dieser Hinsicht angestellt würden.

In einem zweiten Theile seiner Abhandlung macht der Dr. Donné aufmerksam auf eine Thatsache, welche er als sehr interessant betrachtet und von welcher er eine vortheilhafte Anwendung zu machen hofft, um die Verfälschung der Milch inteh Hinzusügung von Wasser zu erkennen.

Das Serum der Milch, welche mehr oder weniger reich Butter ist, wird, ihm zufolge, nach der sorgfältigen Filtration immer dieselbe Dichtigkeit haben. Wenn dieses der Fallwäre und das Serum ein normales, von dem des Wassers unveränderlich verschiedenes spec. Gew. hätte, so würde es in der That möglich sein, durch eine einfache Bestimmung der Dichtigkeit zu erfahren, ob das Serum mehr oder weniger verdünnt sei mit einer der wirklichen Zusammensetzung der Milch fremdartigen Flüssigkeit von einem verschiedenen specifischen Gewichte.

Um diese Eigenschaft des Serums zu beweisen, hat der Verfasser der Abhandlung die in seiner Arbeit angeführten Versuche in unserer Gegenwart wiederholt. Fünf Milchsorten von sehr verschiedener Zusammensetzung sind mittelst des Araume-

# 440 Ségujer, Bericht üb. Hrn. Donné's Lactocker.

ters vor und nach einer mehrmals wiederholten Filtration untersucht worden.

Die Milch Nr. 1, welche vor der Filtration 34/5 Dichtigkeitsgrade angab, zeigte nachher 3.

Die Milch Nr. 2, welche vor der Filtration 23/5 anzeigte, gab nachher 3.

Die Milch Nr. 3, welche vor der Filtration 4 anzeigte, gab nachher  $3\frac{1}{5}$  an.

Die Milch Nr. 4, welche vor der Filtration 34/5 anzeigte, gab nachher 32/5 kaum.

Die Milch Nr. 5, welche vor der Filtration 33/5 anzeigte, gab nachher 31/5 an.

Diese Versuche, welche gezeigt hatten, dass die Milchten die Butter in sehr verschiedenen Verhältnissen enthielten wie 5,05 Gr. und 0,360 Gr., und an dem Lactoskope Grade angaben, die von einander von  $7_{100}$  bis  $114_{100}$  eines Millimeters entfernt waren, zeigten sich bei Anwendung des Aräometers nur Differenzen der Dichtigkeit, deren Ausdrücke  $34_{5}$  Dichtigkeit und  $23_{5}$  sind.

Es folgt aus dieser Beobachtung, dass das Aräometer ein nicht hinlänglich empfindliches Instrument ist, um so kleine Veränderungen der Dichtigkeit zu messen und um eine solche Eigenschaft des Serums, welche Betrachtungen anderer Art vorauszusetzen nicht erlauben, auf eine untrügliche Weise zu bestätigen.

In der 3. Abtheilung seiner Abhandlung theilt Donné Hülfsmittel mit, welche er angewandt hat, um einen zur Conservirung der Milch mit allen ihren Eigenschaften während einer langen Zeit geeigneten Behälter zu construiren. Die beiden Hauptgedanken, welche den Verfasser bei der Construction desselben geleitet haben, sind folgende: 1) die Milch in einer niedrigea Temperatur zu erhalten; 2) die Trennung der Bestandtheile der Milch in Folge der Verschiedenheit ihres spec. Gew. zu verhindern, indem man der Masse der zu conservirenden Milch eine solche umdrehende Bewegung mittheilt, dass die oberen Schichten, ohne Erschütterung oder eine heftige Bewegung anzuwenden, die Stelle der unteren Schichten einzunehmen im Stande sind.

## Seguier, Bericht üb. Hrn. Donne's Lactoskop. 441

Der Behälter zur Conservirung der Milch, welcher unserem Urtheil unterworfen wurde, besteht in einem metallenen Cylinder, an seiner Aussenseite mit Holz oder einer andern die Wärme wenig leitenden Substanz bekleidet; in der Mitte seiner Höhe ist er mit zwei Zapfen versehen; durch das Centrum des Cylinders hindurch geht eine Röhre von Metall.

Wenn die Milch in diesen Apparat gebracht worden ist, legt man eine gewisse Quantität Eis in die centrale Röhre; durch eine umdrehende Bewegung des Gefässes auf seinen Zapfen, die auf einer Art von Laffette oder einem Holzgestell befestigt sind, werden alle Theile der Milch gut durcheinander gemischt; der niedrige Stand der Temperatur wird erhalten durch die Ertrung des Eises zur gehörigen Zeit, eben so wie auch der Inz zur Trennung der Bestandtheile der Milch von einanin Folge ihres verschiedenen spec. Gew., durch die umdrehende Bewegung des Apparates Widerstand geleistet wird.

In dem letzten Theile seiner Abhandlung beschreibt der Dr. Donné einen Apparat, der bestimmt ist zur Conservation der Milch während der Zeit ihres Transports, wenn es sich darum handelt, dieses Lebensmittel ziemlich grosse Entfernungen passiren zu lassen, um es von dem Orte der Production nach dem der Consumtion zu bringen. Dieser Apparat ist auf folgende Art zusammengesetzt. Das Gefäss für den Transport ist ein Cylinder von Metall, von ungefähr 50 Litern Capacität; er ist umgeben von einer Hülle von Holz, die etwas von dem pder absteht; eine Centralröhre geht der ganzen Länge nach h dasselbe hindurch; zwei grosse Oeffnungen gestatten eine ite Reinigung des Innern des Gefässes. Diese Oeffnungen, wie diejenigen der Centralröhre, in welche das Eis gelegt wird, werden mit Pfropfen verschlossen. Die Hülle von Holz, welche mit Boden und Deckel versehen ist, ist hinlänglich geräumig, um rund um das Gefäss herum und auf dem obern Theile desselben eine gewisse Quantität zerstossenes Eis aufnehmen zu können.

Wir liessen in diesen Apparat auf einer nicht eingehängten Karre 50 Liter Milch umherfahren, und zur Vergleichung haben wir neben den zu untersuchenden Apparat ein gewöhnliches Gefäss gestellt von ungefähr 15 Litern Capacität und mit Milch angefüllt, indem bei diesem nur die Vorsichtsmassregeln

# 449 Seguier, Bericht üb. Hrn. Donne's Lactochepe

bechachtet wurden, welche gewöhnlich von den Milchhändlern genommen werden.

Den 21. August, um 10 Uhr Morgens, wurden 50 Liter der in Gegenwart von Einem aus der Commission gemolkenen Miloh in den Apparat gebracht; die ursprüngliche Temperatur von 38° wurde vorläufig bis auf 25° erniedrigt mittelst Eintanchen des Gefässes, in welches die Milch so eben war eingefüllt worden, in Brunnenwasser.

15 Kilogr. Eis wurden in die Centralröhre und auf det obern Theil des Gefässes gelegt und waren bestimmt, die Temperatur der Milch auf's Neue zu erniedrigen; in dem Augenblicke, wo der Apparat geschlessen und versiegelt wurde, zeigte die Milch noch 16°.

Der Apparat und das zur Controle bestimmte Gefäss, ein Milchtopf von Metall, von der Art, welcher die Milchtanteller sich gewöhnlich bedienen, wurden 5 Stunden nach einender in der nicht eingehängten Karre fortgeführt. Nach Verlauf dieser Zeit wurde die in beiden Gefässen enthaltene Milch untersucht und in gutem Zustande gefunden; allein die in dem gewöhnlichen Gefässe fing schon an, auf ihrer Oberfäche eine leichte Butterbaut bemerken zu lassen. Es wurden wiederum 10 Kilogr. Eie in die Centralröhre gelegt; das vorker in dieselbe hineingebrachte war vollkommen gesohmelzen.

Die beiden Behälter blieben während der ganzen Nacht in einem Keller; ihr Inhalt wurde am folgenden Morgen wiederum antersucht und in gutem Zustande gefunden. Temperatur der in dem Apperate enthaltenen Milch hatte während der Nacht bis auf 3 Grad erniedrigt. 10 Kilogramwurden zu dem am Abend vorher bineingelegten hinzugefügt, welches diessmal noch nicht gänzlich geschmolzen war, und die beiden Gefässe wurden darauf abermals in einem nicht eingehängten Wagen 8 Stunden nach einander umbergeführt. Nach diesem zweiten Versuche wurden die Gefässe um 10 Uhr Abends geöffnet; in demjenigen des Dr. Donné wurde die Milch in einem vollkommen unveränderten Zustande gefunden, in dem gewöhnlichen Milchtopfe dagegen eine saure und geronnene Milch.

Die im Apparate enthaltene Milch wurde den folgenden Tag in einem Keller aufbewahrt, mit einer geringen Quantität Eis, deren Schmelzung der Mich gestattete, nach einander folgende Temperaturen anzunehmen:

Um '10 Uhr, eine Temperatur von 4°, während die der Luft 21° betrug;

um 3 Uhr, eine Temperatur von 6° bei einer Lufttemperatur von 21°;

7 Uhr 30 Minuten, eine Temperatur von 8°, während die der Luft 90° betrug.

Am felgenden Morgen um 8 Uhr war die Temperatur der Milch die auf 13° gestiegen, während die der Luft 19,5° betrug; der Zustand der Conservation hatte noch nicht aufgehört, sehr befriedigend zu sein. Eine bestimmte Quantität dieser Milch, welche von dem Dr. Donné in seinen Umdrehungsbehälter mit Zusatz von einer kleinen Quantität Eis gebracht worden war, hatte sich noch am 25. sehr gut erhalten. Der Versuch war den 21. August um 10 Uhr Morgens begonnen werden.

Kurz wiederholt also: Der Dr. Donaé hat unserer Beurtheilung ein Instrument unterworfen, um schnell und mit Leichtigkeit die geringere oder grössere Menge des in der Milok enthaltenen Rahms kennen zu lernen; diese Methode, den Werth der Milch allein nach der Menge ibres Rahms zu bestimmen, ist schon seit lange angenommen. Ver diesem Gebrauche des Lactoskops besass man kein anderes Mittel für diese Bestimmung, ausser des Analysen des Laborateriums, welche zu lange dauern and zu schwierig sind, um den Anforderungen des Handels Willige zu leisten, als das Messen der Dichtigkeit der Milch mittelst des Aräometers, oder die Untersuchung der Menge ibres Rahms durch die langsame Abscheidung von derselben und seine Bestimmung in einer graduirten Röbre. Diese beiden Processe waren sehr ungenügend; der erstere, mit Anwendung des Araometers, gab nur die aus allen Bestandtheilen der Milch sich zusammensetzende Resultante an; es war hinlänglich, zu einem derselben, zu dem Rahme z. B., eine kleine Menge von einer schwerern Substanz binzuzusetzen, wie diess das Wasser, selbst das reine, ist, damit die Dichtigkeit dieselbe bliebe und die Abwesenheit des weggenommenen Theiles nicht bemerkt würde.

Die andere Methode war eben so unsicher; sie bestand darin, die Milch in ein Probeglas zu gieseen, sich darin absetzen zu lassen, und dann die Dicke der auf die Obes-

## 444 Seguier, Bericht üb. Hrn. Donne's Lactoskop.

Miche gestiegenen Rahmschicht zu messen; aber hier genügt die Hinzufügung einer bestimmten Menge von reinem Wasser, besonders von Kleienwasser, um schneller die Trennung der Kügelchen von dem flüssigen Theile herbeizuführen. Die Untersuchung einer mit Wasser verdünnten Milch, welche nach Verlauf einer zu kurzen Zeit, als dass der Rahm einer reinen Milch sich hätte vollständig ansammeln können, angestellt wird, wird bewirken, dass man, in Folge der absondernden Einwirkung, welche das Wasser auf die Milch ausübt, der verdünnten Milch den Verzug geben wird, wenn die Messung der Dicke der Rahmschicht die einzige Bestimmungsmethode war.

Das neue Instrument des Dr. Donné ist basirt auf das mikroskopische Studium der Milch, welches zeigt, dass diess organische Product hauptsächlich gebildet ist aus einer durchsichtigen Flüssigkeit und aus Kügelchen einer setten Substanz, von runder Form und verschiedenem Durchmesser.

Da die Milch ihre Undurchsichtigkeit den Kügelchen der fetten Substanz, welche sie enthält, verdankt, so konnte die Bestimmung dieser Undurchsichtigkeit ein nützliches Erkennungsmittel abgeben für die grössere oder geringere Menge der in einer Milch enthaltenen fetten Substanz.

Es folgt also aus allem Angeführten:

- 1) dass das Instrument des Dr. Donné auf eine schnellere und sichrere Weise, als diess bei anderen, zu diesem Gebrauche bestimmten Instrumenten der Fall ist, diejenige von zwei Sorten reiner oder verdünnter Milch kennen lehren kann, welche den meisten Rahm enthält;
- 2) dass, indem man die Grade bestimmt, welche eine Milch von guter Beschaffenheit am Instrumente angiebt, man immer leicht erkennen wird, ob eine andere Milchsorte dieser Bedingung genügt, und ob also die untersuchte Milch deutlich dieselbe Quantität Rahm enthält wie die als Typus dienende Milch. Wir kennen kein Mittel, um der Milch eine Undurchsichtigkelt mitzutheilen, ohne dass die Hinzufügung der angewandten Stoffe sich nicht sögleich offenbare, sei es nun durch ihre Abscheldung, sei es durch ihren Geschmack oder ihren Geruch; nur wenn ein solches Mittel existirt oder entdeckt wird, dann wird das Lactoskop nicht mehr im Stande sein, diesen Betrug nachzuweisen;

### Séguier, Bericht üb. Hrn. Donné's Lactoskop. 445

- 3) dass diess Instrument den Landleuten sehr nützlich sein kann, weil es sie selbst bis zu einem gewissen Grade den Einfluss der Nahrung auf die Production des Rahms in den Milchkühen zu bestimmen befähigt;
- 4) dass der Apparat, in welchem Hr. Donné die Milch conservirt, indem er dieselbe abkühlt, wie man erwarten musste, die Resultate geliefert hat, welche er angegeben, dass aber die Commission über die ökonomische Anwendung desselben nicht zu urtheilen vermag;
- 5) dass die vom Verf. gemachten Versuche über die Dichtigkeit des Serums nicht den genügenden Grad von Genauigkeit besitzen, um dadurch beweisen zu können, dass diese Dichtigkeit immer dieselbe sein werde, wie auch die Milch beschaffen sein möge, von welcher dasselbe herstammt.

Dieser Bericht wurde von Arago angegriffen und gegen ihn von mehreren Mitgliedern der Commission vertheidigt. Im Auszuge waren die Verhandlungen folgende:

Die Art der Beobachtung, sagte Arago, welche Hr. Donné hier angegeben hat, gehört ihm nicht eigenthümlich an, sondern er hat sie von Hrn. Dien entlehnt, ohne diesen zu citiren; dieser geschickte Geograph hat nämlich ganz dasselbe Instrument schon vor langer Zeit in meine Hände niedergelegt, von ihm bestimmt als Photometer, zur Messung des Lichtes der Sterne von verschiedener Grösse; auch bestätigt Dien, dass Hr. Donné dasselbe bei ihm gesehen und benutzt habe. Die Mittel, um die Veränderungen in der Länge der Entfernung der Gläscr von einander zu bestimmen, sind weit genauer und ingeniöser bei dem Apparate des Geographen als bei dem des Mediciners. Dieser Apparat ist seit langer Zeit in meinem Cabinette aufgestellt gewesen und daselbst auch von mehreren Mitgliedern der Commission gesehen worden.

Der Zweck des von Donné mitgetheilten Instrumentes ist die Messung der Durchsichtigkeit der Milch mittelst eines optischen Versuches. Dieser Versuch, selbst wenn man annimmt, dass er genau sei, wird angeben, bis zu welchem Grade der Milch die Durchsichtigkeit fehle, aber er wird nichts, absolut nichts lehren über die Natur der natürlichen oder künstlichen in der Milch suspendirten Substanz, welche dieselbe mehr oder weniger undurchsichtig macht.

### 446 Segnier, Bericht üb. Hrn. Denne's Lectucker.

Das Instrument ist weder ein Lactoskop, noch auch vin gutes Diaphanemeter; für ein solches darf man nicht das Virschwinden eines Bildes oder Lichtes als Anhaltpunct anushmen, da dieses von der Schärfe des Auges des Beebachten, von der Intensität des Lichtes, so wie von anderen Umständen abhängig ist. Die Flamme eines Talglichtes variirt an Intensität, je nachdem sie mehr oder weniger gut geputzt ist, nach den Versuchen von Rumford in dem Verhältnisse von 100 au 16; eine Wachskerze variirt weniger, nämlich von 100 zu 60. Wird man nun annehmen wollen, dass ein starkes und ein schwaches Licht in demselben Momente siehtbar würden? Man würde sehr bald von einer solchen Meinung zurückkommen; selbst der untere Theil der Flamme verschwindet deutlich früher als der mittlere Theil derselben.

Man wendet mir ein, dass hier nicht von einem wissenschaftlichen, sondern von einem industriellen Apparate die Rede sei, dass das Diaphanometer, welches nach den wahren Principlen der Photometrie construirt sei, nur von Physikern, nicht aber von anderen Leuten könne angewandt werden.

Diese Einwürfe scheinen mir nicht gegründet zu sein. Das wahre Diaphanometer erfordert nur, dass man die Gleichheit zweier Lichter beurtheilen könne, und alle Menschen sind fast gleich geschickt, über diese Gleichheit ein richtiges Urtheil zu fällen, wie ich mich durch zahlreiche Versuche überzeugt habe. Was das Instrument des Hrn. Dien, von Hrn. Bonné mitgetheilt, betrifft, so fordert es eine Menge von minutiösen Aufmerksamkeiten. Man muss erstlich Acht haben auf die Stellung der Flamme gegen das Auge des Beobachters; man muss sorgfältig vermeiden, dass das Bild des beleuchteten Auges sich nicht auf dem Glaso des Instrumentes abspiegele u.s. w. Die wissenschaftliche, genauere Methode wird also hier, selbst hinsichtlich der Leichtigkeit und Bequemlichkeit, einen merklichen Vortheil vor der sehlerhasseren Methode darbieten. Das Verschwinden des Lichtes kans mit Nutzen angewandt werden, um einige specielle Fragen der Photometrie zu lösen; aber es ist vollkommen fehlerhaft, dasselbe bei dem Instrumente anzuwenden, welches Hr. Donné von dem Hrn. Dien entlehnt hat.

Regnault erkennt die Richtigkeit der Einwürse des Hra. Arago an, rücksichtlich des Instrumentes des Hrn. Donné,

Bitgliedera der Commission nicht entgangen; aber sie haben nicht geglaubt, dass sie sich mit einem volkemmen genauen Instrumente zu beschäftigen hätten, und haben es deshalb für genügend gehalten, auf eine rein empirische Art zu untersuchen, in wiefera die verschiedenen, von Ara go bezeichneten Umstände auf die Angaben des Apparates von Einfluss sein könnten. Sie haben erkannt, dass die Veränderungen in dem äussersten Falle, welchem man in der Praxis begegnen könnte, nicht 3 bis 4° über 30 hinausgehen, während die Hinzufügung von ½ Wasser schon eine doppelt so grosse Veränderung erzeugt.

Chevreul nahm nach Thénard, Regnault und Boussingault das Wort; er setzt die Beweggründe für seine Beistimmung zu den Schlussfolgerungen des Berichtes auseinander, da seine Abwesenheit von Paris ihm nicht erlaubt hatte, an den Versuchen der Commission Antheil zu nehmen.

- 1) Die verschiedenen Versuche, welche er im physikalischen Cabinette des Collège de France gemacht hat, stimmen mit denen von Regnault und Séguier über denselben Gegenstand angestellten vollkommen überein.
- 2) Da er, sufolge seiner zahlreichen Untersuchungen über die Milch und über die Butter, wohl wusste, wie schwierig es bis jetzt gewesen sei, mit Genauigkeit durch die chemische Analyse die unmittelbare Zusammensetzung der verschiedenen Sorten von Milch und Butter zu erkennen, und da er die Nützlichkeit einsähe, so annähernd wie möglich durch leichte und besonders schnelle Mittel die Menge der in der Milch enthaltenen felten Substanz zu bestimmen, so zögere er nicht, seinen Collegen beizustimmen und die Academie aufzufordern, dem Hrn. Denné ihren Dank abzustatten dafür, dass er ein Instrument mitgetheilt habe, mit dessen Hülfe man genauer dieses erfahren könne als durch die Anwendung des Aräometers, oder durch Abscheidung des Rahms in gradairten Röhren.

#### Nachschrift.

λ.

Wenn gleich, wie Hr. Arage ganz richtig hemerkt, das Donné'sche Instrument nicht Anspruch auf die strengste Wissenschaftlichkeit machen kann, so ist dech der Meinung der Anwendung geeignet halten. Versuche, welche ich mit einem ähnlichen Instrument angestellt habe, sind ziemlich befriedigen ausgefallen, und ich glaube, dass bei einer sorgsamen Ausführung der Vorrichtung sich gute Resultate erhalten lassen. Statt einer Wachskerze muss die Flamme einer Argand'schen Lampe von bekannter Dimension gewählt werden, deren Helligkeit man leicht durch denselben Apparat, nur mit anderen Flüssigkeiten von constanter Farbe und Undurchsichtigkeit, prüsen und selbst constant machen kann.

Was den Prioritätsstreit des Hrn. Donné und Dien betrifft, so mache ich darauf aufmerksam, dass in Bd. XXIX. S. 490 von Poggendorff's Annalen ein Instrument, Lamprotometer, beschrieben ist, welches bestimmt war, die relativen Helligkeiten mit einander zu vergleichen, für das Berzelius (Jahresbericht Bd. XI. S. 24) eine dem Dien'schen Instrumente sehr ähnliche Vorrichtung vorschlägt.

B. F. Md.

#### LX.

#### Die Fettbildung im Thierkörper.

Von

#### J. LIEBIG.

(Vom Verfasser in einem Separatabdruck aus den Annalen der Chemie mitgetheilt.)

In dem Bd. VIII. der Ann. de chim. et de phys., neue Beihe, p. 112\*) haben die HHrn. Dumas, Boussingault und Payen die Meinungen zusammengestellimzu denen sie über den Ursprung des Fettes im Thierkörper gelarit sind, und meine Ansichten damit verglichen. Ein neuer Vorrall veranlasst mich, diesen Gegenstand nochmals zur Sprache zu bringen und die mir unterlegten irrigen Voraussetzungen und falschen Schlüsse zu berichtigen, obwohl ich ganz entschlossen war, diesen Stret, der in der Art und Weise, wie er geführt wurde, kein Resultat liefern konnte, nicht wieder aufzunehmen. Ich will hier zuernt, in treuer Uebersetzung, die Stellen geben, worin die Herres

<sup>\*)</sup> S. dies. Journ. Bd. XXX. 65.

umas, Boussingault und Payen mich widerlegt zu haen glauben, und meine Berichtigungen folgen lassen.

Justinacht, gab in letzter Zeit Veranlassung zu lebhaster Besprechung Folge der Meinungsverschiedenheit, die sich zwischen uns und Herrn Liebig erhob. Bis jetzt haben wir alle Ursache, bensere Meinung als die den Thatsachen am nächsten entsprechende zu betrachten, was man verstehen wird, wenn man die folgende Zusammenstellung der von Hrn. Liebig vorangestellten Argumente durchgeht.

- 1) Wir haben behauptet (avance), dass die Kräuter, das Futter und im Allgemeinen die Nahrung der Grasfresser sette Materien in bemerklicher Menge (de quelque importance) enthalten. Herr Liebig, welcher das Gegentheil angenommen hatte, scheint jetzt über diesen Punct einig mit uns zu sein.
  - 2) Wir haben gesagt, dass der Maïs, der so günstig für das Fettmachen des Geflügels ist, 7-9 p.C. eines fixen Oels enthält. Hr. Liebig, der anfänglich angenommen hatte, dass der Maïs noch nicht ½1000 Oel enthalte, hat später beinahe so viel wie wir darin gefunden.
  - 3) Als Grundsatz betrachtet Hr. Liebig die grassressenden Thiere als die eigentlichen Fetterzeuger. Er citirt als Beispiel dieser Art die Wallfische und Meerschweine und fragt sich, ob ihnen die Seepslanzen die ungeheuren Mengen Fett hätten liefern können, welche der Körper dieser Cetaceen enthält. Alle Naturforscher wissen aber, dass diese Thiere Fleischfresser sind, was beweist, dass die Ansammlung von Fett nicht ausschliesslich an vigetabilische Nahrung gebunden ist.
  - 4) Hr. Lie jig betrachtet das Wachs als unfähig, fette Säureh zu lie jund er zog daraus den Schluss, dass wir Unrecht hatten, das Wachs als den möglichen Ausgangspunct der thierischen Fette anzusehen. Hr. Lewy hat gezeigt, dass das Wachs leicht in Talgsäure und Margarinsäure umgewandelt wird, und Hr. Gerhardt hat bewiesen, dass diese Substanz mit Salpetersäure genau die nämlichen Producte giebt wie die anderen fetten Körper.
  - 5) Hr. Liebig nahm an, dass das Fett der Grasfresser sich auf Kosten des Fibrins, Albumins, Caseïns, des Gummi's, d. h. aus allen Bestandtheilen ihres Blutes eder ihrer Nahrung Journ. f. prakt. Chemie. XXX. 8.

### 450 Liebig, üb. die Fettbildung im Thierkörper.

erzeugen kann. Wir glauben, dass er diese Meinung aufgegeben hat.

- 6) Hr. Liebig hetrachtete den Zucker und die Stärke für fähig, sich durch ein Austreten von Sauerstoff in ein neutrales Fett zu verwandeln. Wir können diese Meinung nicht theilen, und wenn der Zucker eine Rolle spielt in der Fettbildung, so kann diese, nach uns, nur in sofern geschehen, als er zur Erzeugung von fetten Säuren dient, ähnlich wie aus ihm Phocensäure in dem Kartoffelfuselöl entsteht.
- Ten Zucker als die Hauptquelle von Fettsubstanz in den Grasfressern und er setzt voraus, dass sie aus diesem Zucker neutrales Fett erzeugen. Wir nehmen im Gegentheil an, dass sich der Zucker nur in den Pflanzen in Fett verwandelt, welche mit diesem Zucker nur die fetten Säuren machen, die in ihrem Futter enthalten sind.
- 8) Endlich hatte Hr. Liebig zu beweisen gesucht, indem er die Versuche von Einem von uns, die einen andern Zweck hatten, combinirte, dass die Bildung der Butter unabhängig sei von den in der Nahrung enthaltenen fetten Substanzen. Die directe Erfahrung, die wir oben angeführt haben, beweist das Gegentheil.

Alles zusammengenommen, haben wir also bewiesen, dass die fetten Substanzen in der Nahrung der Grasfresser ganz nach der Ansicht der HHrn. Tiede mann und Gmelin eine wichtige Rolle in den Erscheinungen der Fettbildung und der Bildung der Butter in der Milch spielen. Wir glauben bewiesen zu haben, dass das Fibrin, Albumin, Caseïn keine Art von Antheil an diesen Erscheinungen nehmen. Es bleibt zu wissen übrig, ob unter einigen Umständen der Zucker eine Rolle übernimmt, nicht aber, indem er Sauerstoff verliert, sondern durch die Wirkung einer Gährung und durch die Erzeugung gewisser fetten Säuren; bis jetzt sehen wir in den Erfahrungen der Landwirthe nichts, was diese Mitwirkung rechtfertigt.

Aus dem Gesichtspuncte der allgemeinen Physiologie haben wir nichts gefunden, was uns veranlassen könnte, anzunehmen, dass die fetten Substanzen sich in dem Blute der Grasfresser in Folge einer unvollkommenen Verbrenuung der Nahrungsmittel biiden, wie Hr. Liebig meint, welcher die Fettbildung als das

Resultat einer unvollkommenen Respiration, verbunden mit irgend einem Ueberschusse von Nahrung, ansieht. Für uns scheint die unumgängliche Bedingung des Fettwerdens die Zufuhr von Fett oder von Stoffen zu sein, die im Darmcanal Fett abgeben. Wenn für die Vollendung der Erscheinung es nöthig erscheint, dass die Respiration verlangsamt und beschränkt ist, so ist es deswegen, damit die fetten Substanzen nicht verbrannt werden, und nicht um ihre Bildung zu bedingen.

Die Erfahrung wird uns lehren, ob die Bildung des Fettes der des Chylus, wie wir glauben, vorausgeht, oder ob sie, wie Hr. Liebig annimmt, vor sich geht, nachdem der Chylus in's Blut übergegangen ist, in Folge einer unvollkommenen und gehinderten Respiration, einer unvollkommenen Sauerstoffung des Blutes. Diess ist als Endurtheil der wahre Ausdruck beider Systeme; die Zukunft wird Richter darüber sein."

In dem Obigen sind nun eben so viele Irrthümer, Unwahrheiten und falsche Unterlegungen wie Worte, und es bedarf einer Appellation an die Zukunft nicht, um diess auf die überzeugendste Weise darzuthun.

Ich bemerke zuvörderst zu 1) in Beziehung auf die Gegenwart von fetten oder von in Aether löslichen Stoffen in Kräutern, Wurzeln oder Samen, dass Tausende von Analysen von Pflanzen, Pflanzentheilen und Pflanzenextracten, von Samen, Wurzeln und Kräutern vorliegen, in denen unter dem Namen von Blattgrün, Wachs, Harz und Fett die durch Aether daraus ausgezogenen Materien aufgeführt sind.

Ich halte es für durchaus unmöglich, dass irgend ein Chemiker, diesen Thatsachen gegenüber, die Meinung, die mir unterlegt
wird, hegen oder gar aussprechen konnte, dass in den Kräutern
oder dem Futter der Thiere diese in Aether löslichen Substanzen fehlen sollen; es konnte mir nicht in den Sinn kommen,
das Gegentheil von einer Ansicht zu behaupten, die in dem
Munde der HHrn. D., B. u. P. nichts Anderes war als der Ausdruck einer unläugbaren, wohlbekannten Thatsache, deren Entdeckung ihnen gar nicht angehört.

Ad 2). In Beziehung auf den Maïs waren mir nur die Analysen von Gorham und Lespes bekannt, in denen kein Fett oder kein in Aether löslicher Bestandtheil aufgeführt ist.

#### 452 Liebig, üb. die Fettbildung im Thierkörper.

Mir zuzutrauen, dass mir bei der Untersuchung eine Samen, der in 1000 Theilen 70 bis 90 Theile Oel enthält, dieser Oelgehalt entgehen könne, scheint mir die Leichtgläubigkeit etwa zu weit getrieben zu sein. Die Wahrheit ist, dass der Masein fettes Oel enthält, dessen Menge übrigens auf die Hälke von derjenigen Quantität herabgesetzt werden muss, welche die Hälten. D., B. und P. darin gefunden baben wollen.

Ad 3) und 5) muss ich hier des Vorfalls erwähnen, auf der ich im Kingange angespielt babe, er ist in der That Verankstung gewesen, auf den Streit über die Fettbildung nochmals is diesen Annalen zurückzukommen.

Im Maiheft der Annales de chimie, also vor etwa secks Monaten, las ich zu meinem grossen Erstaunen die sonderbate Ansicht, die mir in Beziehung auf die Nahrung der Walifische und Meerschweine, so wie über die Rolle unterlegt wurde, welche das Fibrin, Albumin und Casein in dem Fettbildungsprocesse spiele; es schien mir weder würdig noch angemessen, mich auf eine Zurechtweisung weiter einzulassen, da ich die Erfahrung gemacht hatte, dass die bei der Academie in Paris versuchten Erkinterungen und Berichtigungen nur zu neuen falschen Unterlegungen geführt haben, die sich, sobald der gute Wille zum Verständniss fehlt, ohne persönliches Entgegentreten nicht verhindern lassen.

In Folge einer Mittheilung über die Bildung des Wachses bei den Bienen erhob sich in der Sitzung der Academie vom 18. Sept. eine Discussion, an welcher Hr. Milne Edwards Antheil nahm. Derselbe bediente sich in einer Gegenrede folgender Phrase: "Nichts in der Wissenschaft scheint mir demnach zu der Meinung zu berechtigen, mit Hrn. Liebig zu glauben, dass das Fibrin in Fett übergehen könne."

Diese Phrase schien mir ein Beweis zu sein, dass die in dem Maihefte der Annales de chimie mir unterlegte falsche Meinung den Zweck, zu welchem sie dienen sollte, wirklich erreicht habe. Es ist, wenn es darum gilt, Recht zu behalten, ein ganz gewöhnlicher dielektischer Kunstgriff, die Meinung eines Andern zu verdrehen und ihr durch erdichtete Vordersätze so viele Irrthümer einzuverleiben, dass es nachher ganz leicht ist, sie zu widerlegen. Aus den Aeusserungen der HHrn. D., B.u. Payen und Milne Edwards musste jeder Unbefangene est-

nehmen, dass ich behauptet und vertheidigt habe, das Fett entstünde aus Fibrin, Albumin und Casein, denn wäre diese Meinen nung nicht aufgestellt und vertheidigt worden, so würde ja eine Widerlegung derselben keinen Sinn und keine Grundlage gehabt haben.

Da ich nun ganz im Gegentheile behauptet, was man so viele Mühe anwendet, um es vergessen zu machen, dass das Bett aus den stickstofffreien Bestandtheilen der Nahrung abzuleiten sei, so fand ich mich veranlasst, Hrn. Milne Kdwards darüber zu schreiben, ihn auf meine eigentliche Ansicht aufmerksam zu machen und zu bitten, in einer der nächsten Sitzungen der Academie zu sagen, dass ich den Ursprung des Fettes niemals in dem Fibrin, Albumin und Casein gesucht habe.

Es stand mir ganz frei, der Academie, so wie ich sonst gethan, zu schreiben und eine formelle Zurücknahme anzusprechen, allein ich wollte neue und unangenehme Discussionen nicht hervorrufen; durch meinen Brief an Hrn. Edwards glaubte ich in einem Worte den Gegenstand auf die freundlichste Weise beseitigen zu können.

Meine Absicht ist aber völlig gescheitert. Hr. Edwards, meiner ausdrücklichen Erklärung und Interpretation entgegen, nimmt meinen Brief für einen Angriss und vertheidigt sich, indem er mir und der Academie aus ganz falsch zusammengestellten Phresen meines Buches advocatorisch zu beweisen sucht, was er sich berusen fühlte, in einer andern Sitzung zu widerlegen.

Ich setze die von Hrn. Edwards citirten Stellen aus den Compt. rend. der Sitzung vom 30. Oct. p. 927 vollständig her und lasse sodann meinen Brief an ihn unverkürzt folgen, mit dem Theil also, den er für gut fand, der Academie vorzuenthalten.

"Wenn ich (Hr. Edwards) sagte, dass, nach Hrn. Liebig, Fett aus stickstoffhaltigen Materien (Hr. Edwards sagte aus Fibrin) entstehen könnte, so geschah diess, weil:

"S. 164 der französischen (S. 158 der deutschen) Ausgabe seines Buches ich las: Wenn das Alkali (das Natron) fehlt, so kann sich durch Umsatz der Proteingebilde nur Fett und Harnstoff bilden; denken wir uns das Fett nach der empirischen Fermel  $C_{11}$   $H_{20}$  O zusammengesetzt, so haben wir beim Hinsutreten von Wasser und Sauerstoff zu den Elemepten des

### 454 Liebig, üb. die Fettbildung im Thierkörper.

Proteins, die Bestandtheile des Fettes, der Kohlensäure und de Harnstoffes.

H

l

- "S. 102 fand ich ferner: Wenn die Thiere auf Kosten stickstoffhaltiger Nahrung-mittel felt werden, so nehmen nur gewisse Theile an Volumen zu etc.
- "8. 94 schien mir zuletzt die Möglichkeit der Verwandlung des Fibrins in Fett auf eine nicht minder evidente Weise hervorzugeben, wenn Hr. Liebig sagt:

""Da nun der Kohlenstoff der fetten Bestandtheile des Thierkörpers von den Nahrungsmitteln stammt, indem es keine andere Quelle giebt, die ihn liefern könnte, so ist klar, in der
Voraussetzung, das Fett entstehe aus Albumin, Fibrin oder
Caseïn, dass für je 120 Aeq. Kohlenstoff, die sich als Fett abgelagert haben, 26 Aeq. Sauerstoff austreten müssen; wenn das
Fett aus Amylon entsteht, so würden aus diesem 90 Aeq., aus
dem Zucker 100 Aeq. Sauerstoff abgeschieden werden müssen
etc. . . . Mag nun das Fett in Folge der Zersetzung des Fibrins
oder Albumins der eigentlichen Blutbestandtheile gebildet werden, mag es aus Amylon, Zucker oder Gummi entstehen, das
Resultat der Zersetzung muss begleitet sein von einer Ausscheidung von Sauerstoff.""

"Aus diesen Stellen, fügt Hr. Edwards hinzu, musste ich nothwendig glauben, dass Hr. Liebig die Möglichkeit der Bildung des Fettes durch Desoxydation des Fibrins, ganz wie diess beim Amylon geschieht, angenommen habe, und ich gestehe, dass ich sie selbst heute noch nicht anders zu interpretiren weiss."

Ich komme auf die nähere Erläuterung des letzten Citates in meinem Briefe zurück, kann aber mein Erstaunen nicht unterdrücken, dass Stellen, aus denen sich folgern liess, dass ich an die Möglichkeit der Erzeugung von Fett aus den stickstosshaltigen Thierbestandtheilen glaube, mir als Ausdruck einer Theorie, welche einer Widerlegung werth zu achten war, unterlegt werden konnten.

Ich habe es aber nicht nur für möglich gehalten, dass Fett aus den Proteingebilden erzeugt werden könne, sondern ich habe auch diese Möglichkeit vollständig dargethan, indem ich zeigte, S. 158, dass das Protein plus 8 At. Wasser die Elemente von Choloïdinsäure (von Fett) und Allantoin oder Harnsäure und

¥

Harnstoff enthält, dass ferner (S. 164) Protein plus Wassergen plus Sauerstoff in Harnstoff, Fett und Kohlensäure sich um setzen kann.

Alle diese Entwickelungen sind in dem zweiten Theile meines Buches enthalten, wo ich in Zusammenstellungen von Formeln den Process der Umsetzung anschaulich zu machen suchte; sie beziehen sich, wenn von Erzeugung von Fett hierbei die Rede ist, auf die Bildung und Umsetzung der Galle. Meinen theoretischen Ansichten über die Bildung des Fettes hatte ich ein ganzes Capitel im ersten Theil gewidmet, was mit diesen Formeln ausser aller Verbindung ist.

S. 97 bemerkte ich: "In einigen Krankheiten erleiden nachweisbar die amylonartigen Stoffe die Veränderungen nicht, die
sie befähigen, den Respirationsprocess zu unterhalten oder in
Fett überzugehen. In dem Diabetes mellitus wird das Amylon
nicht weiter als in Zucker verwandelt, der, ohne Verwendung
zu finden, aus dem Körper entfernt wird. Wir finden ferner
in anderen Krankheiten, bei Leberentzundungen z. B., das Blut
reich an Oel und Fett, und mit der Vorstellung, dass unter gewissen Bedingungen manche Bestandtheile der Galle in Fett metamorphosirt werden, steht die Zusammensetzung der Galle nicht
in Widerspruch."

Die erste Stelle, welche Hr. Edwards p. 164 der franz. Ausgabe citirt, bezieht sich auf die Galle, allein er hat für gut befunden, den Vordersatz hinwegzulassen. Dieser heisst:

"Zur Erzeugung der Galle im Thierkörper gehört unter allen Umständen eine gewisse Menge Natron; ohne Gegenwart einer Natronverbindung kann sich keine Galle bilden. Wenn das Alkali (das Natron) fehlt etc."

Vor der zweiten der von Hrn. E. citirten Stellen heisst es; "Die im Ueberschusse zugeführten Blutbestandtheile werden zu Fleisch, zu Bestandtheilen der Gebilde; Amylon und die stickstofffreien Materien verwandeln sich in Fett. Wenn die Thiere auf Kosten stickstofffreier Nahrungsmittel sett werden, so nehmen nur gewisse Theile an Volumen zu . . . Das Volumen der Leber einer gemästeten Gans wird in diesem Falle grösser, in Folge einer Erweiterung der Zellen, welche ausgefüllt sind durch Fett."

In der französischen Ausgabe steht allerdings durch einen Prucksehler anstatt stickstofffreier, stickstoffhaltiger (azoten), allein aus dem ganzen Zusammenhang ergieht sich ein Gegensatz, zu dem das Wort stickstoffhultig gar nicht passt; allein solche Dinge mussten berhalten.

Wie es Hr. Edwards für möglich halten konnte, mir die Meinung zuzuschreiben, dass durch Desoxydation des Fibrins, eines Körpers welcher 17 p. C. Stickstoff enthält, Fett, worin der Stickstoff als Bestandtheil gänzlich sehlt, entstehen könne, ist mir völlig unbegreislich.

Der Brief an Hrn. Edwards lautet wie folgt:

"Erlauben Sie mir, von Ihrer Unpartheilichkeit die Verbesserung einer Phrase anzusprechen, die Sie in der Sitzung vom 18. Sept. geäussert haben, in Hinsicht auf eine Ansicht über die Fettbildung im Thierkörper, welche ich niemals gelehrt habe. Sie sagen p. 545 der Compt. rend.: Nichts in der Wissenschaft scheint mir demnach zu der Meinung zu berechtigen, mit Hrn Liebig zu glauben, dass das Fibrin in Felt übergehen könne. Ich habe mir Mühe gegeben, um in meinem Buche den Ursprung der Meinung aufzusinden, die Sie mir leihen, denn jeder Unbefangene findet S. 88 bis 103, dass ich mich bemüht habe, darzuthun, dass die stickstofffreien Bestandtheile des Organismus aus den stickstofffreien Bestandtheilen der Nahrung entspringen. P. 91 der franz. (S. 85 der deutschen) Ausgabe sagte ich: "Dem natürlichen Gange der Naturforschung gemäss, erschliessen wir rückwärts aus den genossenen Nahrungsmitteln die entstandenen Gebilde, aus den stickstoffhaltigen Pflanzenstoffen die stickstoffhaltigen Bestandtheile des Blutes, und es ist diesem Gange völlig angemessen, die Beziehungen der stickstofffreien Nahrungsmittel zu den stickstofffreien Bestandtheilen des Thierkörpers festzustellen; ein enger Zusammenhang zwischen beiden kann nicht verkannt werden. Vergleichen wir in der That die Zusammensetzung des Amylons und der Zuckerarten mit der des Fettes, so etc.""

"Nachdem ich nun zeigte, dass der Zucker und das Amylon die nämlichen Verhältnisse an Kohlenstoff und Wasserstoff wie die fetten Körper enthalten und nur in dem Sauerstoffgehalte von einander abweichen, an welchem Zucker und Amylon reicher sind, so schloss ich hieraus, dass das Fett sich aus dem Zucker

Körper des Thieres in der Form von Kohlensäure oder Wasser trenne. Um mich noch klarer zu machen in Beziehung auf das, was ich unter dem Austreten des Sauerstoffes verstehe, zeigte ich S. 100, dass die Gährung oder die Spaltung eines Körpers in Kohlensäure und eine sauerstoffarme Substanz ganz gleichbedeutend sei einem Austreten von einem Theile ihres Sauerstoffes und einer Verbrennung von einem Theile der Substanz auf Kosten dieses Sauerstoffes."

"Ich sagte zuletzt ferner (gewiss nur für diejenigen, welche meine Ansicht nicht zu theilen geneigt wären) S. 93: Welche Ansicht man sich auch über die Erzeugung des Fettes bilden mag (die meinige war unzweideutig auseinandergesetzt) ...., so muss man nothwendig schliessen, dass die verzehrten Nahrungsmittel einen Theil ihres Sauerstoffes abgegeben haben, denn sonst könnte keins derselben in Fett übergehen; ich gab sodann, um den Unterschied in dem Sauerstoffgehalte zu zeigen, die Formeln der stickstoffhaltigen und stickstofffreien Nahrungsmittel, die, verglichen mit dem Fett, für die nämliche Proportion Kohlenstoff weit mehr Sauerstoff enthalten, und zog zuletzt den ganz allgemeinen Schluss (für diejenigen, welche meine Ansicht über den Ursprung des Fettes nicht zu theilen geneigt wären), dass selbst in der Voraussetzung, das Fett entstünde aus Fibrin, Albumin und Casein, diese Bildung nicht stattsinden könne, ohne ein Austreten von Sauerstoff."

"Meine allgemeine Proposition war, dass jede Ablagerung von Kohlenstoff (von Fett) im Körper abhängig sei von einem Missverhältniss zwischen dem aufgenommenen Kohlenstoff und Sauerstoff, ein Satz, der unbezweifelbar ist."

"Nach dem Obigen ist es mehr als wahrscheinlich, dass Ihnen mein Buch unbekannt geblieben ist, ich bitte deshalb um Erlaubniss, es Ihnen durch meinen Verleger übersenden zu dürfen. Ich bitte Sie um die Gunst, Ihre Meinung berichtigen zu wollen, in dem Augenblicke, wo ich allen Grund habe, es für wahrscheinlich zu halten, dass das Fibrin die Elemente zur Bildung des Fettes liefern kann, denn nach einer Entdeckung, welche Hr. Dr. Wurz, ein sehr ausgezeichneter junger Chemiker in Strassburg, neuerlichst gemacht hat, verwandelt sich

das Fibrin, wenn es unter Wasser fault, zum grossen Theil h Buttersäure und in Ammoniak."

"Indem ich mich an Ihre Rechtlichkeit wende, wollen Sie aus diesem Schritt entnehmen, dass ich den festen Willen habe, | 1 eine öffentliche Discussion zu vermeiden, in deren Gefolge wir die wichtigsten wissenschaftlichen Fragen in den Koth gezoges Dieser Weg, den ich nur mit grossem Widerwillen einschlage, bleibt mir immer offen stehen. Gewiss finden Sie diese Ausdrücke nicht ungerecht oder am falschen Platze, wenn ich Ihre Aufmerksamkeit auf die Art und Weise lenke, welche gebraucht wurde, um den Schein des Lächerlichen auf meine Meinungen zu werfen."

"Sie erinnern Sich, dass nach der Ansicht und Behauptung der HHrn. Dumas, Boussingault und Payen die in dem Thierkörper sich anhäusenden Fettmassen nicht in dem Organismus erzeugt, sondern von Aussen zugeführt würden, dass sie als solche, nämlich als Fett, in den Pflanzen präexistirten. Ich habe diese Ansicht bestritten, und hierauf bezieht sich die Phrase in meinem Brief an die Academie (in der 14. Sitzung vom 3. August):

"Ich läugne die Gegenwart von Thran (l'huile de poisson) und ron Wallrath (blanc de baleine) in den Seepflanzen."

"Ich bitte wohl zu beachten, dass ich weder von Meerschweinen, noch von Wallsschen, sondern von der Präexistenz von Thran und Wallrath in den Seepstanzen gesprochen babe. Vergleichen Sie nun jetzt damit, was Hr. Payen aus dieser Phrase gemacht hat (Annal. de chim. et de phys. T. VIII. p. 112): ",Hr. Liebig citirt als Beispiele dieser Arten (grasfressender Thiere) die Wallfische und Meerschweine, aber die Naturforscher wissen, dass diese Thiere Fleischfresser sind, was beweist etc.""

"Ferner sagt Hr. Payen Compt. r. Nr. 12: ", "Der Einwurf, den Hr. Liebig von dem Fettwerden der Wallsische und Meerschweine durch Psanzen genommen hat, die sie in der Wirklichkeit nicht genossen, fällt von selbst ... etc." Was lässt sich nun, ich bitte Sie, gegen eine solche Unehrenhastigkeit sagen, die sich selbst nicht scheut, mit Argumenten Parade zu machen, die unsere zehnjährigen Kinder in den Schulen lernen."

B

Der vorhergehende Brief mag, wie es scheint, Hrn. Edwards überzeugt haben, dass ich, von den stickstoffhaltigen Bestandtheilen des Blutes ausgebend, keine Theorie der Fettbildung zu begründen gesucht habe. Die Citate beweisen, wie er sagt, dass ich an die Möglichkeit (possibilité) geglaubt habe, dass Fibrin, Albumin und Caseïn an der Bildung von Fett Antheil nehmen könnten. Mein Glaube an die Möglichkeit (die sich in Formeln beweisen lässt) wurde also von diesen Herren von der Academie zu einer Theorie gestempelt, werth genug, um in Erwägung gezogen und widerlegt zu werden. In dem Worte unmöglich, als dem Gegentheil von möglich, in dem Sinne wie es von Hrn. Edwards von der Erzeugung einer stickstofffreien Substanz (von Fett z. B.) aus einer stickstoffhaltigen (aus Fibrin) gebraucht wird, liegt eine so zweifellose Sicherheit und Kenntniss der Vorgänge im Thierkörper, dass man es nur bedauern kann, dieses Wort hier angewandt zu sehen.

In der kurzen Zeit der Discussion über Ernährung und Fettbildung haben die HHrn. D., B. und P. viele Ansichten, die sie für unmöglich erklärten, später ganz wahrscheinlich gefunden, ja manche dieser unmöglichen Ansichten sind von ihnen zuletzt als bewiesene Wahrheiten anerkannt worden. Der Glaube an eine Möglichkeit lässt sich nicht angreifen oder widerlegen, eben weil er nicht zu vertheidigen ist, aber wie bemerkt, alle diese Dinge sind, wie es scheint, herbeigezogen worden, um die Academie über meine wahre Vorstellung über die Erzeugung des Fettes irre zu machen.

Ich gehe zur Besprechung von Nr. 4 des Resumé's der HHrn. Dumas, Boussingault u. Payenüber. Nachdem ich diese Herren darauf aufmerksam gemacht hatte (Ann. d. Ch. u. Ph. Bd. XLV. 120), dass die Kräuter und das Futter der Kühe keine Butter enthalten, sondern ein krystallinisches Wachs, verschieden von dem Bienenwachs, welches die grösste Aehnlichkeit mit der Substanz besitze, die Hr. Avequin von den Blättern des Zuckerrohrs gesammelt habe und welche Hr. Dumas Errosie benannt hat, so erklärten sie in der Academie (Compt. 1. Nr. 7. p. 218): dass ihnen das Vorhandensein dieses Wachses in den Pflanzen sehr wohl kekannt gewesen sei und sie jetzt annähmen, die fetten Säuren in dem Körper der Thiere ent-

stunden aus dem Wachs, in Folge einer Oxydation, die a während der Blutcirculation erleide. In einem Zeitraume w weniger als 14 Tagen war die Basis der französischen Feibildungstheorie eine ganz andere geworden, die fetten Körpa präexistirten also nicht mehr in den Psianzen, sondern sie ward darin in der Form von einem Wachs enthalten, 'das je meh dem Zustando der Oxydation sich "in Stearinsäure oder Ochsaure verwandelte." Das Stearin in der Nahrung des Meischen verwandelte sich in Margarin und Olein, die in seinen Körper bleiben, das Oel in dem Samen des Maïs verwandelt sich in dem Körper der Gans in Margarin. Zu diesen Widersprüchen und rein erdachten Umwandlungen kam noch, das ich das Wachs, was die Kühe verzehrt hatten, unveränden in den Facces mit allen seinen Eigenschaften wieder fand. Es ist schwer, bemerkte ich dagegen (C. r. Nr. 14. p. 665), zu begreifen, wie das Cerosie, das einen so hohen Schmelzpund hat und nicht verseifbar ist, in die Bluteireulation übergehen kann (nach Avequin, Ann. de ch. et de phys. T. LXXV schmilzt das Cerosie bei 82° und erleidet nach firn. Dumas durch kochende concentrirte Kalilauge (p. 223) keine Veränderung).

Darauf entgegneten mir diese au gezeichneten Chemiker, dass ich sehr Unrecht habe, das Bienenwachs für unverseifbar zu halten, denn seine Verseifbarkeit sei eine sehr alte Erfahrung, und gerade zu rechter Zelt habe Hr. Lewy gefunden, dass sich das Bienenwachs in Margarinsäure und Stearinsäure verwandeln lasse. Allein ich habe kein Wort von Bienenwachs gesagt, Niemand hat es bis jetzt in den Pflanzen als Bestandtheil nachgewiesen, und zur Vervollständigung des Wunders sind dann zuletzt alle Versuche des Hrn. Lewy falsch gefunden worden, denn aus Bienenwachs lässt sich weder Margarinsäure, noch Stearinsäure darstellen. Die Versuche des Hrn. Gerhardt, aus welchen sich kein Schluss auf die Natur des Wachses ziehen lässt, sind überdiess nur Wiederholungen von denen des Hrn. Ronalds, die viele Monate vorher in dem hiesigen Laboratorio gemacht worden waren.

Aber auch angenommen, dass das Wachs fähig sei, durch eine Oxydationsprocess in Fett überzugehen, wie liesse sich nun die Efzeugung des Wachses aus Zucker in dem Körper der Bienen erklären?

Hierauf war sogleich die folgende sinnreiche Antwort da (C. r. Nr. 14. p. 665): "Mit den Bienen verhält es sich wie mit einer Amme. Wenn diese letztere in ihrer Nahrung das Fett und Protein findet, welche zur Milchbildung nöthig sind, so erzeugt sie für den Säugling die Milch und ihre Gesundheit erhält sich. Wenn ihr aber die fette und albuminöse Nahrung entzogen wird, so fährt sie ohne Zweifel fort, Milch zu erzeugen, allein in diesem Falle geschieht es auf Kosten ihrer eignen Substanz, dass sich Milch erzeugt."

Alles diess ist höchst merkwürdig, man sieht sich in einen Kreis versetzt, der keinen Anfang und kein Ende hat. In der Kuh soll das Fett aus Wachs entstehen, und in den Bienen, die mit Zucker gefüttert werden, soll sich ihr Fett in Wachs verwandeln!

Fettes im Thierkörper abgeleitet habe von Zucker und Amylon, im Allgemeinen von den stickstofffreien Nahrungsmitteln, und da das Fett angesehen werden kann als eine Verbindung von einer fetten Säure mit Glyceryloxyd und letzteres keinen Stickstoff enthält, so kann es meiner Ansicht nach aus keiner andern Quelle stammen. Ueber die Erzeugung von Fett in den Pflanzen habe ich bis jetzt kein Wort drucken lassen. Meine Bemerkung, dass sich in den fetten Körpern Kohlenstoff und Wasserstoff in dem constanten Verhältnisse einer gleichen Anzahl von Aequivalenten dieser Elemente befindet, hat Hrn. Dumas zur Aufstellung eines schönen Gesetzes über die Constitution einer Reihe von fetten Säuren geführt, wofür er in sofern erkenntlicher hätte sein können, wenn er sich etwas näher an die Wahrheit meiner Entwickelungen gehalten hätte.

Zu Nr. 7 ist der Anfang bemerkenswerth; die HHrn. D., B. u. Payen sagen: "Mons. Liebig, par suite de la discussion, regarde aujourd'hui le sucre comme la principale zource de matière grasse pour les herbivorse;" also erst heute, im Mai 1848, in Folge der Erleuchtungen, die mir von den HHrn. D., B. und P. geworden sind, betrachte ich den Zucker als die Einptquelle der Fettbildung. Mein Buch ist in Frankreich im October 1842 erschienen, in Deutschland erschien es im April desselben Jahres. Als Reclamation wäre alles dieses nicht des Erwähnens werth, allein da ich einmal begonnen habe, das Ver-

fahren der drei Alliirten zu charakterisiren, so muss ich state darauf zurückgehen, was sie im Jahre 1842 und Anfang 184 für Meinungen hatten. In den Ann. de chim. et de phys. & Série, T. IV. p. 208 liest man in einer Anmerkung zu meine Abhandlung über die stickstoffhaltigen Nahrungsmittel wie folgt

"Hr. Liebig glaubt, dass die grasfressenden Thiere Faterzeugen aus Zucker oder Amylon, während die HHrn. Dunssund Boussingault als allgemeine Regel festsetzen, dass die Thiere, welcher Art sie auch seien, weder Fett noch irgenteinen organischen Nahrungsstoff erzeugen und dass sie als ihre Nahrungsmittel, gleichgültig ob zuckerige, amylonarig, fette oder stickstoffhaltige, dem Pflanzenreiche entlehnen."

"Wäre die Behauptung des Hrn. Liebig richtig, so würkdie von den HHrn. Dumas und Boussingault gezogene all gemeine Formel aus der chemischen Statik beider Reicht falsch sein."

Vergleichen wir nun damit, was diese Herren am 13. Febr. 1843 (C. r. p. 349) sagen: "Seitdem man weiss, dass da Kartoffelfuselöl in dem Branntwein des Weintraubenmarkes, in Getreidebranntwein und in dem Branntwein, der aus den Rüberzuckermelassen gewonnen wird, zugegen ist, scheint die Gewissheit, dass dieses Oel ein Product der Gährung ist, velkommen zu sein."

"Es ist deshalb möglich, dass in dem Verdauungsacte der Zucker in ein gleiches oder mehr verdichtetes Oel (einen Alkohol der Aethal-, der Margarinsäure etc.) übergeht und in dieser Weise an der Bildung des Fettes bei den Grasfresser Antheil nimmt; chemisch gesprochen, steht wenigstens dieser Ansicht nicht das Geringste entgegen."

"Es ist deshalb nicht möglich, die Anhäufung von Fett in den Carnivoren anders zu erklären, als durch die Annahme, dass es ihnen durch die Herbivoren zugeführt wird. Aber went es sich um letztere handelt, angenommen, dass sie das in den Pflanzen vorhandene Fett zu ihrem Nutzen verwenden, so kann man voraussetzen, dass sie eine gewisse Quantität erzeugen, mittelst einer besondern Gährung des Zuckers, welcher einen Theil ihrer Nahrung ausmacht."

Diess ist nun buchstäblich die Vorstellung, die ich über die Fettbildung zu begründen gesucht habe, eine Ansicht, welche

von den HHrn. D., B. und P. mit so grosser Heftigkeit bekämpft. wurde. Man wird bemerken, dass bei dieser Gelegenheit die Ansicht, dass das Kartoffelfuselöl ein Product der Gährung sei, von den französischen Chemikern angenommen wird. Ich hatte vor drei Jahren diese Meinung ausgesprochen, und in meinem Aufsatz über die Fettbildung (Ann. d. Ch. u. Ph. Bd. 45), welchen ich genannten Herren lange vor der oben erwähnten Sitzung vom 13. Febr. zusandte, findet man S. 123 folgende Stelle: "Es verhält sich damit (der Präexistenz des Fettes in den Pflanzen) wie mit der Ansicht des Hrn. Payen, dass das Fuselöl der Kartoffeln fertig gebildet in den Kartoffeln enthalten sei; jetzt, nachdem man gefunden hat, dass die letzten Sirupe von der Bereitung des Rübenzuckers in der Branntweinbrennerei eine reichliche Quantität Fuselöl liefern, wird wohl Niemand mehr an seiner Bildung in dem Processe der Gährung zweifeln können."

Hr. Payen schrieb mir nämlich am 11. April 1841, nachdem ihm meine Ansicht über die Erzeugung des Kartoffelfuselöls bekannt geworden war, Folgendes: "Ich habe kürzlich Gelegenteit gehabt, die Präexistenz des Kartoffelfusclöls zu bewahrheiten; es genügt, 5 Kilogr. Kartoffelstärke mit 10 Litern
Alkohol auszuwaschen und den Alkohol abzudestilliren; die
gewonnenen Rückstände lieferten 2½ Gr. Kartoffelfuselil, welches eine fette krystallinische Materie beigemischt enthielt."

Ich habe diese Mittheilung damals der Bekanntmachung nicht werth gehalten, weil es gar keines Beweises für ihre Unrichtigkeit bedurfte, denn zwei und ein halbes Gramm Kartoffelfuselöl, gelöst in 10 Litern Alkohol, können bei der Destillation nicht im Rückstande bleiben, ja, wenn diese 10 Liter Alkohol mit drei Viertel Pfund Fuselöl absichtlich versetzt werden, so bleibt nach der Destillation kein Milligramm Fuselöl zurück.

In Beziehung auf die erwähnte allgemeine Regel der chemischen Statik der beiden Reiche bemerkte ich gegen Hrn.
Dumas (Ann. d. Ch. u. Ph. Bd. 45. S. 124) unter anderem
Folgendes: "So wenig wie sich also in dem Körper der sleischfressenden Thiere Milchzucker bilden kann (die Hundemilch
enthält nach Simon keinen Milchzucker), so wenig kann sich
Fett in ihrem Organismus erzeugen, eben weil sie ausser Fett
kein stickstoffreies Nahrungsmittel geniessen."

Nachdem Hr. Dumas diese Phrase in meinem Ausmiz gelesen hatte (s. C. r. com 6. Mdrz), sagte er in der Sitzen vom 3. April (C. r. 667) Folgendes:

"Ich habe in meinem vorjährigen Cursus an der Keole ke medeeine nach bis jetzt ungedruckten Versuchen, die mir nitgetheilt wurden und über die ich das Detail in der nächsten Sitzung geben werde, angenommen, dass sich der Milchzucke durch eine besondere Art von Gährung aus dem Rohrzucke bilden könne. Ich habe daraus natürlicherweise gefolgert, die hierauf sein Ursprung in der Milch der Grasfresser beruhe, mit dass die Milch der Fleischfresser keinen Milchzucker enthalten könne."

Da nun die nächste Sitzung und viele darauf folgende verübergegangen sind, ohne dass uns Hr. Dumas die merkwürdige Umwandlung des Rohrzuckers in Milchzucker im Detail beschrieben hat, so muss sie wohl auf einer Täuschung beraht haben, denn bis jetzt ist es nur umgekehrt gelungen, den Milchzucker nämlich in Traubenzucker umzuwandeln. Diese Mittheilung hatte offenbar nur den Zweck, sich vorläufig in den Besitz der Entdeckung zu setzen, dass in der Milch der Fleischfresser der Milchzucker fehle, denn wäre es blos um die Thatsache zu thun gewesen, so liesse sich nicht einsehen, warm er nicht ganz einfach sich begnügte, die Angabe von Simen die ihm wohl bekannt war, zu eitiren.

Dem 8. Artikel des Resumé's stehen die eigenen Versuche des Hrn. Boussing ault (Ann. de ch. et de phys. T. LXXXI. p. 75), welche ganz ohne vorgefasste Meinungen angestellt sind, ganz entscheideud entgegen; es sind neuerdings viele Versuche von Playfair gemacht worden, die keinen Zweifel darüber lassen, dass die im Organismus der Kuh erzeugte Butter mehr wie die zehnfache Quantität der in ihrer Nahrung enthaltenen, in Aether löslichen Materien beträgt. Ich halte gantetzt für interessant genug, eine Stelle aus einem Briefe van 22. Juni 1843 des Hrn. Demesmay, eines der ausgezeichnetsten Rübenzuckerfabricanten in Templeuve bei Lille, mitzutt eilen, da sich hieraus die wichtigsten Schlüsse und Anwendungen ergeben: "Die HHrn. Dumas, Boussingault u. Payen nehmen an, dass sich die Butter fertig gebildet in den Pflanzen befinde, und geben dabei zu, dass sich mehr Butter erzeuge,

wenn in der Fütterung der Kühe die Kartoffeln durch Runkelrüben ersetzt werden, welche nach ihrem eignen Geständniss
nicht mehr Fett wie die Kartoffeln enthalten! Sie haben darauf
aufmerksam gemacht, dass in den Faeces eine gewisse Quantität der in der Nahrung enthaltenen, in Aether löslichen Materien wieder austritt, und mir ist es in meiner langen Praxis
noch nicht vorgekommen, dass am Ende der Milchgewinnung
die Kuh nicht 20-30 Kilogr. mehr Talg enthalte als im Anfang
des Kalbens."

"Seit einigen Monaten habe ich 2-3 Kilogr. Oelkuchen, welche 10-15 p.C. Oel enthalten, durch ein gleiches Gewicht Rübenzucker-Melasse ersetzt, und obwohl die Milch- und Butterausbeute sich im Anfang verminderte, weil der Magen der Kühe anfänglich die Melasse nicht gut verdaute, so dauerte es doch nicht lange, dass sich die alte Quantität wieder einstellte, ja es wurde häufig noch etwas mehr gewonnen."

"Ohne mich auf eine theoretische Auseinandersetzung einzulassen, kann ich auf das Bestimmteste versichern, dass ich niemals eine so schnelle Mästung und eine so reichliche Milcherzeugung erzielt habe, als seit der Zeit, wo ich die Oelkuchen durch eine zuckerige Materie ersetzte."

"Diese Versuche sind angestellt mit 8 Milchkühen und mit 50 Kühen, welche in Mästung standen."

Zum Beschlusse dieser langen Note wird man sich erinnern, dass in der Zwischenzeit Hr. Pelouze die schöne Entdeckung der Erzeugung der Buttersäure durch Gährung gemacht hat, und alle theoretischen Discussionen über die Fettbildung haben ein Ende durch die folgende Erklärung der HHrn. Dum as und Edwards in den Compt. rend. vom 18. Sept. 1843:

"Aber die Thatsachen, welche wir auseinandergesetzt haben, scheinen uns klar zu zeigen, dass unter dem Einfluss einer Fützung, die aus reinem Honig bestand, die Bienen wirklich Wachs erzeugen."

"Die Erzeugung des Wachses geschieht hiernach in Folge eines wahren Secretionsprocesses, und in dieser Beziehung müssen die Ansichten älterer Naturforscher, welche Einer von uns (Hr. Dumas) angenommen hatte, verworfen werden. Die schöne Beobachtung des Hrn. Huber über die Verwandlung des Zuk-

kers in Wachs findet somit ihre Bestätigung, und wir schätzen uns glücklich, die Zweifel beseitigt zu haben etc."

Gegen diese Erfahrung hat, wie man sich leicht denken kann, Hr. Payen auf das Lebhasteste protestirt und die Krklarung abgegeben, dass er den Ochsen und Kühen das Vermögen vorbehalten wissen wolle, aus Blattgrün und Cerosie Talg und Butter zu erzeugen, eine Fähigkeit, die diesen Thieren, so wie Hr. Payen sagt, nach genauen und entscheidenden Versuches, welche seit 25 Jahren mit Tausenden von Thieren von ihm nicht gemacht werden sind (C. r. Sitzung vom 18. September, p. 540), zukommt! Mit den eigenen Versuchen des Hrn. Payen verhält es sich wie mit seiner Darstellung des Kartoffelfuselöls aus Kartoffelstärkemehl; er nimmt zuerst eine Ansicht als richtig an und gestattet alsdann seinen Versuchen, ganz entscheidende Beweise dafür zu liefern. Wäre ein anderer Chemiker z. B. glücklich genug gewesen, aus Kartoffelstärkemehl direct und ohne Gährung Fuselöl darzustellen, ich glaube dass kein Beweis in der Welt fähig gewesen wäre, diesen von der Bildung desselben durch Gährung und seiner Nichtexistenz in den Kartoffeln zu überzeugen.

Alle exclusiven Grundsätze, so wie sie auf ein ungleiches Productionsvermögen in den verschiedenen Thierclassen bezogen werden, verlieren ihrer Allgemeinheit halber allen Werth. Einen fleischfressenden Thier geht die Fähigkeit, Fett in seinem Organismus zu erzeugen, nicht ab, aber es erzeugt aus seiner gewöhnlichen Nahrung kein Fett, weil die Stoffe darin fehlen, die sich zur Umwandlung in Fett eignen. So hat man lange die Hippursäure als einen charakteristischen Bestandtheil des Harm vieler Herbivoren angesehen; aber in einer neueren Unterschung, die ich darüber anstellte, hat sich ergeben, dass der Harn des Menschen, welcher gemischte Nahrung geniesst, als sie fehlenden Bestandtheil die nämliche Säure enthält, wie in der nächsten Zeit näher belegt werden soll.

#### LXL

Ueber den Spadaït, eine neue Mineralspecies, und über den Wollastonit von Capo di bove.

#### Vom

#### Prof. Dr. v. KOBELL.

(Aus den Gelehrten Anzeigen der königlich baierischen Academie der Wiss., vom 18. Decbr. 1843.)

Im vorigen Sommer erhielt ich durch den Monsignore Medicis Spada in Rom ein Mineral, von welchem derselbe vermuthete, dass es neu sei, und mich ersuchte, eine chemische Analyse damit vorzunehmen. Ich habe dieses gethan und das Resultat bestätigt die Vermuthung. Da mir Herr Medicis Spada seit mehreren Jahren als ein eifriger Forscher in der Mineralogie bekannt ist, und diese Wissenschaft seinen Bemühungen manche interessante Kenntniss, namentlich der vulcanischen Erzeugnisse der Umgegend von Rom, verdankt, so benenne ich demselben zu Ehren das neue Mineral Spadait. Es findet sich am Capo di bove bei Rom. Der Spadait bildet kleine, derbe und dichte Massen und ist mit krystallinischem Wollastonit innig verwachsen.

Der Bruch ist unvollkommen muschlig und splittrig. Die Farbe licht röthlich, in's Fleischrothe sich ziehend. Strich weiss. Durchscheinend; wenig glänzend und schimmernd, fettartig.

Härte 2,5; milde.

Carlotte Committee

Vor dem Löthrohre schmelzbar == 4 bis 4,5 zu einem emailähnlichen Glase.

Giebt im Kolben eine merkliche Quantität Wasser, welches keine alkalische Reaction zeigt, aber etwas brenzlich riecht.

Durch das Glühen nimmt er eine schwach – grauliche Farbe an, wie viele Talkerdesilicate.

Von concentrirter Salzsäure wird das Pulver leicht zersetzt und hinterlässt einen schleimigen Rückstand von Kieselerde.

Das Resultat der Analyse, welche mit 80 Gran angestellt wurde, war:

## 468 v. Kobell, üb. den Spadait u. den Wellastonit

Seperatoffechalt

Sanerstoff.

		percrama court.
Kieselerde	<b>56,00</b>	<b>29,09</b> _
Talkerde	30,67	11,86)
<b>E</b> isenoxydal	0,66	11,86 0,15 12,01
Thonerde	0,66	•
Wasser	11,34	10,03
	99,33.	• ·

Wenn man, wie in anderen Talkerdesilicaten, ein Talkerdebydrat im Spadaït annimmt, so theilen sich die Sauerstofmengen einfach auf folgende Weise:

	Sauci stoni
Kieselerde	<b>2</b> 9,09
Talkerde des Silicats	9,60)
Talkerde des Hydrats	9,60 2,40 12,0
Wasser	10,00,

und es ergiebt sich daraus die Formel 4Mg Si + Mg H<sub>4</sub>, wernach berechnet in 100 Tb. enthalten sind:

Kieselerde 57,02
Talkerde 31,88
Wasser 11,10
100,00.

Der Spadait gehört demnach zu den wasserhaltigen Talksilicaten, von welchen in der neuern Zeit mehrere neue Species
aufgefunden wurden. Zur Vergleichung seien dieselben hier
nach ihren Formeln zusammengestellt.

4Mg Si + aq., Villarsit, Mg<sub>3</sub> Si<sub>3</sub> + 4 aq.? Dermatin, Mg Si<sub>3</sub> + 2 aq., Meerschaum.

Mg Si +2 Mg aq<sub>2</sub>, Nemalit.

2 Mg Si<sub>2</sub> + Mg aq<sub>2</sub>, Serpentin, 2 Mg Si<sub>2</sub> + Mg aq<sub>3</sub> Hydrophit. 3 Mg Si<sub>2</sub> + Mg aq., Antigorit,

3Mg Si<sub>2</sub> + Mg aq<sub>3</sub>, Chrysotil (von χουσός. Gold und τίλος Faser). So nenne ich den bisherigen schillernden Asbest von Reichenstein und anderen Orten, damit er vielleicht dann eher vom Asbest, wohin er nicht gehört, getrennt wird, was meiner Analyse ungeachtet in einigen mineralogischen Werken noch nicht geschehen ist.

4 Mg Si<sub>2</sub> + Mg aq<sub>4</sub>, Schillerspath, 4 Mg Si<sub>3</sub> + Mg aq<sub>4</sub>, Spadaït.

Der Wallastonit, mit welchem der Spadaït verwachsen vorkommt, ist schon seit langer Zeit bekannt, aber chemisch bisher noch nicht<sup>2</sup>genau untersucht worden. Ich stellte daher eine Analyse damit an und erhielt nachstehendes Resultat:

Sauerstoffgehalt.

Kieselerde	51,50	26,73
Kalkerde	45,45	12,72
Talkerde	0,55	0,81
Wasser	2,00	1,77
-	99,50.	·

Ich konnte nur 20 Gran zur Analyse verwenden; gleichwohl zeigte dieselbe, dass das Mineral mit der bekannten Mischung des Wollastonits übereinstimmt.

Auch die Schmelzbarkeit und das Gelatiniren ist dem Verhalten des gewöhnlichen Wollastonits ganz gleich. Was die Krystallisation betrifft, so habe ich einige Krystalle mit äusseren Flächen beobachtet, ähnlich denen, welche von Monticelli und Covelli im Prodromo della Mineralogia Vesuciana abgebildet worden sind. Die Flächen waren aber so rauh, dass sie kaum mit einiger Sicherheit gemessen werden konnten. Auf den ersten Anblick haben die Krystalle die Gestalt eines rhomtischen Prisma's mit der Endfläche und makrodiagonalen Fläche. Der Winkel der letztern r mit den anliegenden des Prisma's beträgt ungefähr 160°, wonach die Winkel des rhombischen Prisma's 140° und 40° betragen würden. Was als gerade angesetzte Endfläche erscheint, zeigt sich bei genauerer Untersuchung als eine schief angesetzte Fläche, welche mit der Fläche r, worauf sie ruht, einen Winkel von 95½° bildet. Nach r

und nach der Endfläche gehen vollkommene Blätterdurchgänge, die gewöhnlich am Wollastenit beobachteten, welche nicht gleicher Art sind und deren Winkel 95° 18' von G. Rose, 95° 25' von Mohs und 95° 20' von Naumann angegeben werden.

Der Wollastonit soli seiner Mischung nach mit dem Augst isomorph sein, und in Rücksicht hierauf hat man bisher die Spaltungsflächen als analog mit denen des Augits genommes und die Differenz im Winkel derjenigen gleich gehalten, welche z. B. Kalkspath und Magnesit zeigen. Es wäre aber wohl möglich, dass mit einer veränderten Stellung der Gestalt des Wollastonies eine grössere Uebereinstimmung mit dem Augit sich herausstellen liesse, Ich will wenigstens für künstige Forschungen auf Kiniges hier aufmerkram machen. Dass die vollkommenen Blätterdurchgänge am Wollastonit nicht den Seitenflächen eines Hendyoëders, wie am Augit, entsprechen, dürste aus ihrer physikalischen Ungleichartigkeit zu entnehmen sein, wie diese auch von Moha, Naumann und Anderen angegeben wird. der Winkel, welchen sie mit einander bilden, nicht 90° beträgt, so können sie auch nicht dem Prisma entsprechen, welches die orthodiagonale und klinodiagonale Fläche am Augit bilden; es ist daher sehr wahrscheinlich, dass eine dieser Flächen einer Schiefendfläche angehöre. Die oben beschriebenen Krystalle lassen sich als klinorhombische Combinationen ansehen, und zwar als Combinationen eines verticalen Prisma's von 140° mit der orthodiagonalen Fläche und mit einer unter 84° 30' zur Aze geneigten Schiefendsiäche.

Winkel von 141° 23' und an den Diopsiden, noch mehr am Drallage, sind deutliche Blätterdurchgänge nach der orthodiagenalen Fläche zu beobachten. Das freilich nur annäherungsweise zu messende Prisma des Wollastonits könnte diesem Prisma des Augits entsprechen und der neue Blätterlurchgang bekäme dann die Deutung der orthodiagonalen Fläche. Der zweite Blätterdurchgang würde aber einer Schiefendfläche entsprechen. Die gewöhnliche Endfläche am Augit ist zur Axe unter 74° 37' geneigt, diejenige des Wollastonits hat, mit Annahme von Rose's Messung, die Neigung von 84° 42'. Die Cotangenten dieser Winkel verhalten sich aber so nahe wie 3:1, dass bei den unvolkemmenen Messungen diese Neigung angenommen werden könnte.

Es wäre dann der Wollastonit dadurch vom Augit verschieden, dass er einen Blätterdurchgang nach dieser Endfläche zeigt, obwohl sich auch Spuren von Blätterdurchgängen finden, welche wahrscheinlich der gewöhnlichen Endfläche des Augit estsprechen. Uebrigens kommen an diesem Wollastonit auch Zwillingsbildungen vor, wo, nach der beschriebenen Stellung die Zusammensetzungsfläche die orthodiagonale Fläche ist, wie häufig beim Augit beobachtet wird.

### LXII.

Ueber das Anlaufen einiger Erze mit bunten Farben unter dem Einflusse des galvanischen Stroms.

Vom Prof. Dr. v. KOBELL.

(Aus den Gelehrten Anzeigen der königlich baierischen Academie der Wissenschaften.)

Bei Untersuchung der Leitungsfähigkeit einiger Mineralien habe ich ein seltsames Anlaufen von Farben unter dem Einflusse des galvanischen Stroms am Kupferkies Mit dem negativen Pole in Berührung, netkies beobachtet. nehmen sie in einer Auflösung von Kupfervitriol die Farbe des Stahls an, ehe sie sich ganz mit Kupfer belegen. deutlichsten kann man diese Erscheinung beobachten, wenn man den Versuch dahin abändert, dass man in eine nicht zu concentrirte Auflösung von Kopfervitriol ein Zinkblech legt und zugleich, darauf ruhend, ein Stück Kupferkies oder Magnetkies. In ein paar Secunden sind sie angelaufen, besonders schön der Kupferkies. Die Farbe ist ein violetter Kupferschimmer, und einige Augenblicke später ist das Stück mit glänzendem Kupfer über-Wird das angelaufene Stück im rechten Moment herausgenommen, abgewaschen und getrocknet, so behält es die angelaufene Farbe, verändert sie aber nach einigen Stunden in Roth, glänzendes Blau u.s. w., ganz so, wie man zuweilen natürlichen Kupferkies angelaufen findet.

Mit dem Eisenkies Fe gelingt solches nicht und man kann auf diesem Wege sogleich Eisenkies und Kupferkies von einander unterscheiden.

# 472 v. Kobell, üb. den Diallage von Grosgari

Ohne Einwirkung einer galvanischen Action zeigt sich in Kupfervitriol kein Anlaufen. Ob die Farbe eine Erscheinung einer dünnen Kupferschicht, oder eine durch unterbrochem Anflug hervorgebrachte Beugungserscheinung, oder welches mei ihre Ursache sei, wage ich zur Zeit nicht zu bestimmes, wird übrigens nicht wahrscheinlich, dass sie von einer Oxydition herrühre. In Aetzammoniak und concentrirter Salzeinen verschwinden diese Farben des Kupferkieses zwar bald, in gewöhnlich verdünnter Salzeäure und Schweselsäure aber halten sie sich lange, so dass eine wohl hundert Mal grössere Menge von Kupseroxyd weit früher ausgelöst wird.

ď

K

In Blei-, Zinn- und Silberauflösungen entstehen diese Farben nicht, eben so wenig in verdünnter Schwefelsäure, Kalliauge u. dgl. Der Arsenikkies zeigt unter denselben Umständen keine solchen Farben, obwohl er im Uebrigen wie die anglaufenden Mineralien mit Kupfer belegt wird; auch beim Einst tauchen guter Leiter habe ich, selbst bei langsamem Belegen, niemals ein Anlaufen beobachtet.

### LXIII.

Ueber den Diallage von Grossarl im Salzburgischen.

Vom

Prof. Dr. v. KOBELL.

(Aus den Gelehrten Anzeigen der königlich baierischen Academie der Wissenschaften.)

Unter dem Namen Diallage hat man bisher eine grosse Anzahl von Mineralien begriffen, welche zwar dieselben Krystallisations- und Spaltungsverhältnisse besitzen und auch derselben allgemeinen chemischen Formel, mit einem Worte, derselben chemischen Formation gehören, welche sich aber in den speciellen Mischungsverhältnissen und der damit zusammenhängenden Schmelzbarkeit auffallend unterscheiden. Während die einen fast unschmelzbar sind und gegen 30 p. C. Talkerde mit sehr wenig Kalk enthalten, sind andere ziemlich leicht schmelzbar, und es verringert sich der Talkerdegehalt fast auf

die Hälfte, wogegen in demselben Verhältnisse der Gehalt an Kalkerde zunimmt. Es können aber zwei Mineralien, wovon das eine fast unschmelzbar, das andere dagegen nicht viel streng-Admiger ist als Almandin, nicht wohl zu einer und derselben Species gehören, und dieselben Unterscheidungen, B. der speciellen Mischungsverhältnisse wegen Granaten gemacht wurden, müssen auch bei den Diallagen gemacht werden. Was gewöhnlich Diallage genannt wird, besteht aus wenigstens zwei Species. Da man nicht immer auf die Schmelzbarkeit der analysirten Proben Rücksicht genommen hat, so habe ich mit einem Diallage von Grossarl, welcher zu den leichtstässigen gehört, eine Analyse vorgenommen. Diallage bezitzt eine licht graue Farbe und starken metallähnlichen Perimuttergianz auf den vollkommenen Spaltungsflächen; er zeigt nicht die Festigkeit des Zusammenhanges, wie die Broncite z. B. von Kraubat und aus dem Bayreutischen, und ist leicht zersprengbar und zerbrechlich. Das spec. Gew. = 3,2. bildet mit dichtem Epidot einen eigenthümlichen Gabbro.

### Die Analyse gab:

		Sauerstoffgehalt.
Kieselerde	50,20	26,08
Thonerde	3,80	1,77
Kalkerde	20,26	5,69)
Talkerde	16,40	6,34 13,94
Eisenoxydul	8,40	5,69 6,34 1,91

Spur von Manganoxydul

99,06 #).

Die Analyse stimmt mit mehreren von Köhler angegebenen überein, und es ist nicht zu zweiseln, dass diese von ihm untersuchten Diallage auch eben so schmelzbar waren, wie denn auch ein Diallage aus dem Gabbro von Marmels in Graubündten dasselbe Verhalten zeigt. Mit der Zunahme der Talkerde verringert sich die Schmelzbarkeit, wie in den Bronciten von Kraubat, Ultenthal und Peterberg. Für die meisten schmelzbaren Diallage ist in der Mischung die Verbindung Ca Mg Si2 vor-

<sup>\*)</sup> Der Sauerstoff der Kieselerde beträgt das Doppelte von dem

### 474 Vogel, üb. d. grüne, Farbe des Serpentins.

herrschend, für die sehr strengsämigen und fast unschmeizham.

Mg Si, oder Mg Si,.

Um nicht neue Namen zu geben, schlage ich ver, für jig kalkreiche Species den Namen Diallage beizubehalten, mit den Namen Broncit aber diejenige Species zu bezeichnen, in welcher der Kalk nur in geringer Quantität vorhanden ist oder auch ganz sehlt. Beide Species sind leicht zu unterscheiden, da die Sobmelzbarkeit des so bestimmten Diallage nach meiner Scala 3,5, die des Brozeits aber 6 beträgt.

Eine dritte, ebenfalls leicht schmelzbare Species dürsten die eisenreichen Hyperathene hilden. Ka wäre sehr wünschenswerth, wenn den Verbältnissen der Schmelzbarkeit, welche zur Bestimmung und Unterscheidung der Mineralien überhaupt so wichtig sind, künstig mehr Ausmerkennkeit geschenkt würde, als bisher geschehen ist.

#### LXIV.

### Ueber die grüne Farbe des Serpentins.

#### Von

Dr. A. VOGEL jun. in München.

Die grüne Farbe des Serpentins, so wie vieler anderer grüner talkhaltiger Felsarten, wird den damit angestellten Analysen zufolge einem Gehalte an Chrom sugeschrieben. Diese bisherige Ansicht schien durch eine Arbeit von Professor Ficinus in Dresden \*) verändert werden zu müssen, welcher seinen Versuchen mit Zöblitzer Serpentin gemäss behauptet, dass der Serpentin seine Färbung nicht dem Chrom, sondern einem Vanadingehalte verdanke.

Bei dem häufigen Verkemmen der Serpentins müsste uns dieses Mineral demnach eine erwünschte Gelegenbeit geben, das bisher noch seitene Vanadin in nicht unbedeutender Menge

der Basen, wenn man zu jener noch den Sauerstoffgebalt der Thonerde rechnet. Auch bei anderen Diallagen zeigt sich dieses Verhältniss.

<sup>\*)</sup> S. dies. Journ. Bd. XXIX. S. 491: "Die bisherige Ansicht, als verdanke der Serpentin seine Färbung einem Gehalte an Chrom, wird sich demnach ändern müssen, so dass man statt Chrom Vanadin zu setzen hat."

darzustellen, da nach Ficinus's Angabe aus 3 Unzen Serpentin mehrere Gran vanadinsaures Ammoniak gewonnen wurden. Diese Rücksicht veranlasste mich, die von Ficinus mitgetheilten Versuche zu wiederholen und den Serpentin auf Vanadingehalt näher zu prüfen, um so mehr, da Hr. Prof. H. Rose aus Berindbei seinem letzten Aufenthalte in Müschen mir mittheilte, diese er in der Präparatensammlung seines Hrn. Vaters ein kleines Glasgrünes Chromoxyd, aus dem Serpentin dargestellt, besitze.

Ich bediente mich zu meinen Versuchen eines schön hellgrünen Berpentins. Derselbe wurde, möglichst fein gepulvert und gesiebt, mit dem gleichen Gewichte Salpeter und dem doppelten Gewichte kohlensaurem Natron mehrere Stunden lang einer hestigen Glübhitze ausgesetzt. Nach dem Erkalten wurde die geschmulzene Masse gestossen und mit kochendem Wasser ausgezogen. Das Wasser nahm davon eine grünliche Farbe an, welche indess nach dem Filtriren in's Gelbe übergieg. Läszt man die grüne Lösung in einem offenen Gefässe an der Luft stehen, so färbt sie sich ebenfalls in kurzer Zeit gelb, indem ein braunes Pulver, welches Eisenoxyd ist, zu Beden fällt. Es scheint daher die grüne Färbung von einer während der anhaltenden Glühbitze sich bildenden höhern Oxydationestufe des Eisens herzurühren. Bei dem Neutralisiren mit Salpetersäure setzte sich eine bedeutende Menge Kieselerde in feinen Flecken zu Boden. Die filtrirte Flüssigkeit wurde nun bis zur Trockne abgeraucht, geglübt und wieder in Wasser gelöst, wodurch eine dunkelgelbe neutrale Lösung gebildet wurde. Diese gab mit Nitras argenti einen rothen, mit Chlorbaryum, wie auch mit essigsaurem Bleioxyd, einen gelben Niederschlag, wurde durch schweslige Säure grün gefärbt und durch Hydrethionsäure gänslich entfärbt. Diese den chromsauren Salzen eigenthümlichen Reactionen sind jedoch dem Verhalten der vanadinsauren Salze zu ähnlich, um aus ihnen allein einen sichern Schluss ziehen zu können. Ich suchte daher das Chromoxyd aus dem Serpen-Zu dem Ende wurde die oben beschrietin isolirt darzustellen. bene gelbe Flüssigkeit mit salpetersaurem Quecksilberoxydul präcipitirt; es entstand ein rother Niederschlag, welcher, getrocknet und in einem offenen Tiegel geglüht, ein grünes Pulver Dieses schmolz mit Salpeter zu einer gelben, im zarückliess. Wasser leicht löslichen Masse. Vor dem Löthrohre gab es mit

### 476 Vogel, üb. d. grüne Farbe des Serpentins.

Berax ein grünes, auch bei längerem Glühen unveränderliche Glas und verhielt sich überhaupt ganz wie Chromoxyd. Enthielte nun der von mir untersuchte Serpentin so viel Vanadin, das deraus seine grüne Färbung erklärt werden könnte, so hätt bei der angegebenen Operation statt des grünen Pulvers de rethes, nämlich Vanadinsäure, zurückbleihen müssen.

Ganz dieselben Resultate erhielt ich bei der Behandlung von schwarzem Serpentin, aus welchem ich ebenfalls auf die oben angegebene Weise grünes Chromoxyd darstellte.

Die von Prof. Ficinus angegebenen Versuche habe ich swar zum Theil bestätigt gefunden; da sich aber ihre Resultate meistens nur auf Wahrnehmung von Farbenveränderungen beziehen, so können sie, wie ich mich durch vergleichende Versuche mit chromsauren Salzen überzeugt habe, eben so gut für Chrom sprechen. Zersetzt man z. B. chromsaures Bleioxyd durch kochende Salzsäure unter Zusatz von Oxalsäure, so entsteht eine dunkelblaue Flüssigkeit, wie diess mit dem vanadinsauren Bleioxyd der Fall ist. Der Hauptcharakter der Vanadinsäure ist, wie bekannt, mit Ammoniak ein in Salmiak uhlösliches Salz zu bilden, welches aus dem zu meinen Versuchen verwandten Serpentin darzustellen, mir aber nie gelungen ist.

Ich glaube demnach mit Bestimmtheit behaupten zu können, dass in den von mir untersuchten beiden Serpentinsorten, nämlich im grünen und im schwarzen, Chrom in nicht unbedeutender Menge vorhanden ist, so dass man diesem Körper wohl die Färbung des Serpentins zuschreiben kann, ohne jedoch die Möglichkeit bestreiten zu wollen, dass in anderen Sorten wohl Vanadin vorkommen mag. Bei der grossen Aehnlichkeit zwischen den meisten Verbindungen beider Metalle möchte es indess wohl nicht leicht sein, geringe Spuren von Vanadin in Chromverbindungen mit Sicherheit nachzuweisen \*).

<sup>\*)</sup> Ich erhielt bei Behandlung von schwarzgrünem Serpentin nach der von Hrn. Prof. Ficinus angegebenen Weise eine kleine Menge eines Salzes, das vor dem Löthrobre die Reaction des Vanadins zeigte, namentlich mit Borax eine grüne Perle gab, welche bei anhaltendem Erhitzen in der äussern Flamme gelb wurde.

#### LXV.

Mittel, dem Stärkemehl, ohne Anwendung des Röstens oder von Säuren, die Eigenschaft mitzutheilen, sich in Wasser von 70° aufzulösen und diese Auflöslichkeit ein Jahr hindurch oder länger zu bewahren.

### Von JACQUELAIN.

Man bereitet bei 60° eine Auflösung von Diastase mit 300 Gr. reinen Wassers und 80 Gr. gekeimter Gerste. Die filtrirte Auflösung, welche 200 Gr. wiegt, wird darauf in zwei gleiche Portionen getheilt, von welchen die eine dazu bestimmt ist, 125 Gr. des an der Lust getrockneten Stärkemehls einzuweichen, die andere eben so mit 125 Gr. Stärkemehl versetzt wird, welches vorher bei 100° getrocknet worden ist, um so die Aufsaugung der Flüssigkeit durch die Stärke zu erleichtern.

Eine Stunde nach dieser Behandlung legt man jede Portion auf eine Gipsplatte, um abzutröpfeln, und beendigt darauf die Austrocknung in einer Platinschale, die vermittelst eines Wasserbades bei + 40° erhalten wird.

Es ist klar, dass, indem ich die angeseuchtete Stärke aus Gips legte, ich das Ablausen der überschüssigen Flüssigkeit habe beschleunigen und so die bei Berührung mit der Lust so schnelle Zersetzung der Diastase habe verhindern wollen. Wenn, diese Operationen beendigt sind, so hat man bewirkt, einestheile, dass die mit Diastase imprägnirte Stärke die Eigenschaft erhalten hat, sich in Wasser bei einer Temperatur von 70° aufzulösen, und anderntheils, dass dieselbe Stärke diese Auslöslichkeit lange Zeit hindurch beizubehalten im Stande ist.

5 Gr. nämlich beider auf die angegebene Art behandelter Portionen Stärkemehl geben mit 30 Gr. Wasser eine volkkommene und sehr dünnflüssige Auflösung, sobald die Temperatur auf 70° gestiegen ist.

Die Resultate waren ganz dieselben, wenn man, anstatt wie vorher zu verfahren, 5 Gr. Stärkemehl in 30 Gr. Wasser von 60° hineinfallen lässt.

Diese Versuche wurden am 25. März 1841 angestelk mi mit gleichem Erfolge in derselben Jahreszeit des Jahres 1841 wiederholt; auch dann, wenn man die so behandelte, aber m in mit einfachem Papier bedeckten Gefässen aufbewahrte Mitte anwandte, erhielt man immer eine völlige Auflösung derrih Im Jahre 1843 war diess Stärkemehl nicht meh in Wasser. auflöslich in Wasser von 70°.

Aus diesen Thatsachen folgt also offenbar, dass die Diestase, welche eine im isolirten Zustande so unbeständige Substanz ist, nichtsdestoweniger, von der Stärke aufgenommen, sich eine Zeit lang unverändert von der Temperatur und atmosphirischen Feuchtigkeit erhalten kann.

### LXVI.

### Bereitung des Paracyans.

### Von

#### T. SPENCER.

Die Methode, nach welcher der Verf. vorschlägt, das Para eyan zu bereiten, besteht darin, dass man Cyankalium bei gewöhnlicher Temperatur auflöst, und sodann einen Strom von Chlorgas in die Auslösung hineinleitet, bis dieselbe gänzlich gesättigt ist, welches sich durch ein Aufbrausen an der Ober-Miche der Flüssigkeit kund giebt. Während das Chlorgas abserbirt wird, erhöht sich die Temperatur siemlich schnell, bis de 180° bis 190° F. erreicht hat, und wenn die Flüssigkeit gesättigt ist, sieht man aus derselben dicke weisse Dampfe sieh catwickeln, welche deutliche Zeichen liefern von Ammoniak Jetzt wird die Flüssigkeit dunkel und trübe, und ein schwarzes Präcipitat sieht man auf dem Boden des Gefässes sich ansammeln. Wonn man dusselbe einige Stunden stehen läset, so wird man finden, dass sich ein reichlicher Niederschlag abgesetzt hat, während die Auflösung eine scharlachrothe Farbe angenommen hat. Die Flüssigkeit wird abgegossen, das Präcipitat auf einem Filter gesammelt und ausgewaschen. letzte Operation darf nicht öfter, als nothwendig ist, wiederhelt werden, da das so gebildete Paracyna, ein wenig in Wasser

aufföelich ist. Diese ist die einzige Eigenschaft, welche es nicht gemein zu haben scheint mit derselben Substanz, wenn sie auf trocknem Wege im Tiegel bereitet worden ist, auf welche letztere Weise, wie der Verf. vermuthet, diese Substanz compacter erhalten wird, als auf nassem Wege. Das Cyankalium, welches angewandt wurde, war nach der von Liebig vorgeschlagenen Methode dargestellt worden. Wenn die Auflösung ein oder zwei Volumina des Chlorgases absorbirt hat, so nimmt dieselbe eine schöne rothe Farbe an welche allmählig trübe scharlachroth wird. Man kann auch noch Chlor durch die abgegossene Flüssigkeit leiten und so eine neue Portion Paracyan erhalten. Es wurden auch Versuche mit Brom und Jod angesteilt, und man fand, dass durch die Vereinigung dieser Substanzen mit dem Cyankalium auf dieselbe Art wie bei Anwendung des Chlors sich Paracyan bildet.

ţ

#### LXVII.

### Kurze Notizen.

Vom

Prof. JUCH in Schweinfurt.

(Fortsetzung von Meß 5. S. 390.)

Alaun von Eisen zu befreien. Man setzt zu der Lösung cines eisenhaltigen Alauns eine kleine Menge aufgelöste Schwefelieber, bis keine dnakle Färbung und Niederschlag entsteht, und giesst nach ruhigem Stehen die gereinigte Lösung vom Bedensaiz ab.

### Literatur

Handwörterbuch der reinen und angewandten Chemie, von Liebig, Poggendorff und Wöhler. II. Bd. 4. Lfg. Braunschweig, bei Vieweg u. Sohn. 1843.

Versuch einer chemischen Statik der organischen Wesen,

- J. Dumas. Aus dem Französischen v. C. Vieweg. Leipzig, bi Wöller. 1844.
- Applied Chemistry in Manufactures, Arts and domestic economy, edited by E. A. Parnell. London, Taylor and Walton.
- Die Pharmacie als Wissenschaft etc. Von C. A. Wild. I. Thei: Analytische Chemie. Frankfurt a. M., bei Brönner. 1843.
- Ueber das academische Studium der Naturwissenschaften, vorzüglich das der Chemie. Kin Beitrag zu zeitgemässen Betrachtungen über Veränderungen im academischen Unterrichte (mit Bezugnahme mit die Schrift des Prof. Liebig, über das Studium der Naturwissenschaften u. üb. den Zustand der Chemie in Preussen). Von Dr. F. L. Hünefeld, Prof. in Greifswald. Greifswald, in Comm. b. Ban-r berg. 1848.
- Ueber das Licht, von Ludwig Moser. Vortrag etc. Königsberg, bei H. L. Voigt. 1848.
- Grundzüge der Experimentalphysik, mit Rücksicht auf Chemie und Pharmacie, zum Gebrauche bei Vorlesungen u. zum Selbstunterrichte Von Dr. H. Buff, Professor in Giessen. Mit zahlreichen Holzschnitten etc. 1. Lfg. Heidelberg, bei C. F. Winter. (Vollständig in 3. Lfgen.)
- Die Brennstoffe und ihre Anwendung, oder: Eigenschaften, Zusammensetzung, Gewinnung und Bereitung der verschiedenen Brennstoffe etc. Ein populäres Handbuch etc. Nach den besten Hülfsmitteln bearbeitet von Carl Fritzsche. Neustadt a. d. Orla, bei J. K. G. Wagner. 1843. 8.
- Die technische Chemie. Grundriss f. Lehranstalten und Freunde der Naturwissenschaft u.s. w., von J. F. Roioff, Lehrer an der Realschule zu Neustrelitz. I. Theil.: Die anorganische Chemie. Neustrelitz, bei G. F. Spalding. Leipzig, bei Fr. Fleischer in Commission. 1844.
- Beiträge zur physiologischen u. pathologischen Chemie u. Mikroskopie etc. Von Dr. Franz Simon. I. Bd. S. Liefg. Berlin, bei Hirschwald. 1848.
- Two processes for Silicon, by Dr. Samuel Brown. Edinburgh, Adam and Charles Black, North Bridge. 1843. 8. 68 s.

# REGISTER

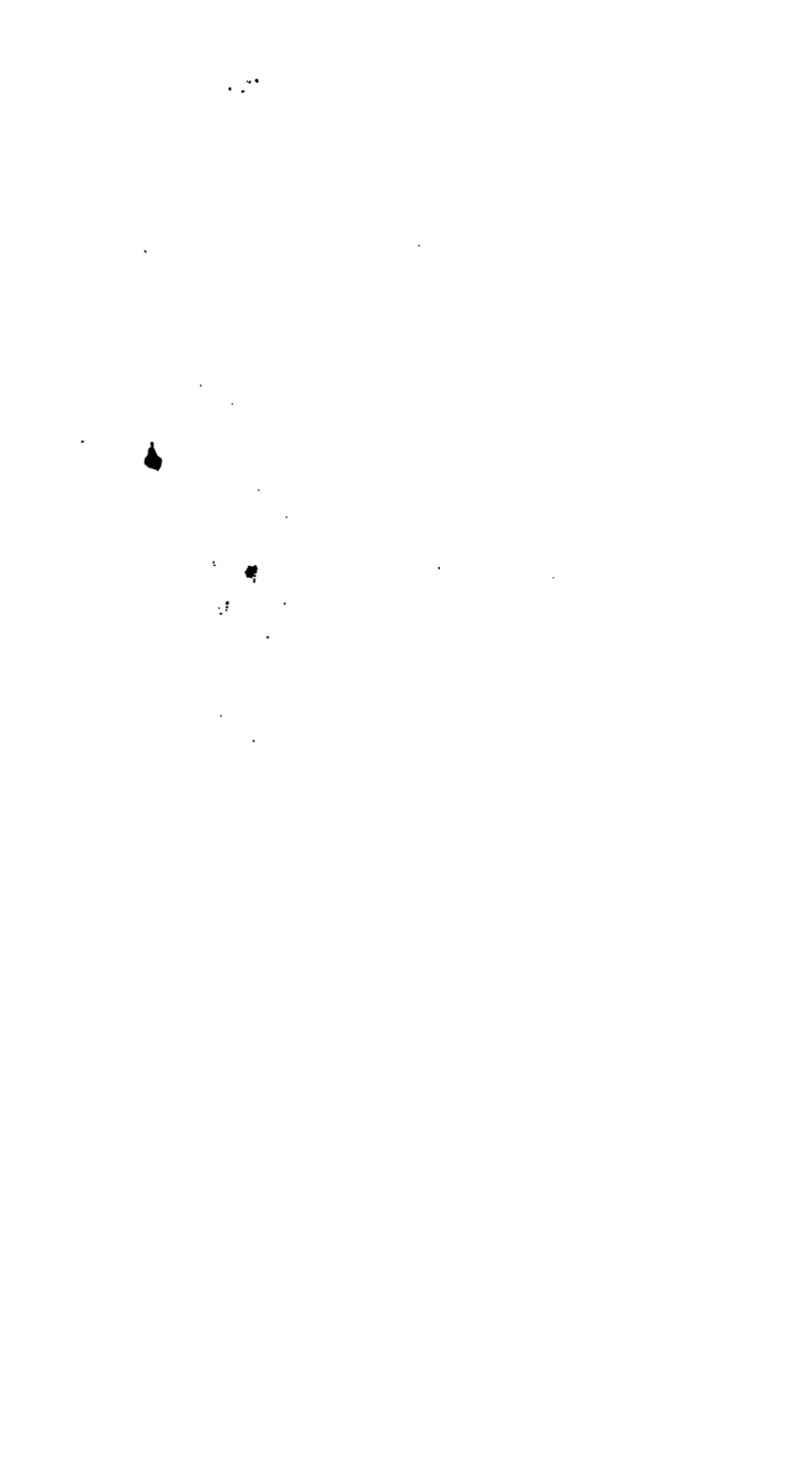
# ÜBER DIE DREI BÄNDE DES JAHRGANGES

1 8 4 3.

JOURNAL FÜR PRAKTISCHE CHEMIE.

BAND XXVIII—XXX.





- Akcethin, über dasselbe, Zeise XXIX, 374.
- Alaun, denselben von Eisen zu befreien, Juch XXX, 479.
- Albumin, Zusammensetzung desselben, Dumas und Cahours XXVIII, 415. Das aus Mehl, Dumas und Cahours XXVIII, 419.
- Alkalien, Verhalten von Zuckerlösungen unter dem Einflusse derselben, Hochstetter XXIX, 26. Ueber einige Scheidungen durch schwefligsaure, oder durch schweflige Säure, Berthier XXIX, 68.
- Alkohol, über die Wirkung der Salpetersäure auf denselben und über den Salpeteräther, Millon XXX, 370.
- Allantoin, über dasselbe, Arseniksäure-Brechweinstein und Harustoff, Pelouze XXVIII, 18.
- Ameiseneier, über die Bestandtheile der sogenannten, Jahn Nw.\*) XXIX, 205.
- Ameisensäure, über Vorkommen derselben im faulenden Kiefernreisig, Redtenbacher Nw. XXX, 384.
- Ammoniak, über die Löslichkeit des Schwefelantimons in demselben, Garot XXIX, 88. Einwirkung desselben auf die Verbindung von Chlor und Gaultheriaöl, Proctier XXIX, 477. Ueber die Verbindung der Schwefelsäure mit dem wasserfreien, oder über das sogenante Sulfamid, Jacquelain XXX, 224. Chlorsaures, über dasselbe, Wächter XXX, 322. Chrysanilsaures, über dasselbe, Fritzsche XXVIII, 199. Isatoschwefligsaures, über dasselbe, Laurent XXVIII, 341. Salicylsaures, trockne Destillation desselben, Gerhardt XXVIII, 90.
- Ammoniak Brechweinstein, über die Krystallisation desselben, v. Kobell XXVIII, 483. S. auch Antimonoxyd-Ammoniak.
- Ammonium-Sulfocyanhydrat, über ein Product der Einwirkung des Chlors auf dasse be, Zeise XXX, 292.
- Animalisirtes Schwarz, als Dünger, Boussingault und Payen XXIX, 118.
- Animalisirte Seepflanzen, als Dünger, Boussingault und Payen XXIX, 139.
- Andral u. Gavarret, Auszug aus einer Abhandlung über die Menge der von den Menschen durch die Lunge ausgeathmeten Kohlensäure, XXIX, 331.
- Anisreihe, Identität derselben und der Dragonreihe, Gerhardt XXVIII, 51.

<sup>\*)</sup> Nw. bedeutet Literarische Nachweisungen.

Antimonoxyd-Ammoniak, über das weinsteinsaure (Ammoniak-Brechweinstein), Buchner jun. XXVIII, 485.

Antimonsulfuret, Reinigung desselben von arsenigem Sulfür, da Menil Nw. XXVIII, 318.

Aepfel, Rückstände der zu Cider verwandten, als Dünger, Boussingault und Payen XXIX, 133.

Arsen, s. Arsenik.

Arsenik, über ein neues Versahren zur Unterscheidung und absoluten Trennung desselben vom Antimon in mit dem Marsh'schen Apparate erhaltenen Metallspiegeln, Fresenius Nw. XXVIII, 64. Neue Methode, alles aus einer vergisteten thierischen Substans auszuziehen und sehr geringe Mengen von Arsenik-, Phospher- und Schwesel-Wasserstoffgas und von schwesligsaurem Gas zu bestimmen, Jacquelain XXIX, 184.

Arseniksäure und Stickstoffoxyd, Reinsch XXVIII, 398.

Arsenik-Brechweinstein, über denselben, den Harnstoff und das Allantoïn, Pelouze XXVIII, 18.

Arseniksaures Doppēlsalz, neues, Baumana Nw. XXX, 894.

Arsenio-Siderit, über denselben, Dufresnoy XXVIII, 815.

Aspirator, einfacher, Mohr Nw. XXX, 384.

Aethal, über einige Producte der Kinwirkung des Schweselkoblenstoffes auf dasselbe, de la Provosta ye und Desains XXVIII, 455.

Aethogen, über dasselbe und die Aethonide, Balmain XXX, 14. Bereitung desselben, Balmain XXX, 15. Eigenschaften desselben, Balmain XXX, 15.

Aethonide, über dieselben und das Aethogen, Balmain XXX, 14. Atmosphäre, über die Beschaffenheit derselben bei verschiedenen Winden, Ficinus XXX, 62.

Atmosphärische Lust, Untersuchungen über die Zusammensetzung derselben, Lewy XXX, 207.

\*\* Atomabstände, über relative mittlere, Carsten und Brunnow Nw. \*\* XXVIII, 63.

Auflösungsmittel, neue Methode, pulverförmige Körper mit denselben zu behandeln, Nordenskiöld XXVIII, 191.

Aventuringlas, Analyse desselben, Nw. XXVIII, 818. Zusammessetzung desselben, Wöhler Nw. XXIX, 205. Ueber dasselbe, Earres wil XXX, 88.

#### **B.**

Baldrianöl, Zusammensetzung desselben, Gerhardt XXVIII, 34. Baldrianreihe, über dieselbe, Gerhardt XXVIII, 34.

Balmain, Wilh. A., über das Aethogen und die Aethonide XXX, 14.

Barres wil, über eine neue Sauerstoffverbindung des Chrems XXIX,

296. Einwirkung der Salpetersäure auf die kohlensauren Kalkesine

XXX, 25. Analyse des kohlensauren Kalkes mit 5 Aequivalenten

Wasser XXX, 34. Ueber das Aventuring XXX, 38. Ueber die

chemische Censtitution der Verbindung der Gallussäure und Gerbsäure mit den Eisenopyden XXX, 379.

Baryt, chlorigsaurer, über denselben, Millon XXIX, 427. Chlorsaurer, über denselben, Wächter XXX, 323. Doppett-schweselmeterschweselsaurer, über denselben, Fordos u. Gélis XXVIII, 475. Neutraler phosphorsaurer, über denselben, Chodnew XXIX, 401. Neutraler zimmtschweselsaurer, über denselben, Herzog XXIX, 56. Saurer schweselsaurer, über denselben, Herzog XXIX, 57. Valeriansaurer, über denselben, Bonaparte XXX, 810. Baryterde, s. Baryt.

Baulit, über denselben, Forchhammer XXX, 891.

Baumwollfüden, über eine einfache Methode, dieselben in Leinengeweben nachzuweisen, Böttger XXX, 257.

Berlinerblau, Rückstand aus demselben und Blut, Boussingault und Payen XXIX, 139. Ueber die Bereitung desselben, Jacquemyns XXX, 26.

Bernsteinäther, Untersuchungen über die Rinwirkung des Chlors auf denselben und den Kohlensäureäther, Cahours XXX, 211.

Bertels, C., chemische Untersuchung des Guano XXVIII, 5.

Berthier, P., über einige Scheidungen durch schweflige Säure oder durch schwefligsaure Alkalien XXIX, 68.

Bezoare, über dieselben, Guibourt XXIX, 326.

Bibromisatinschwefligsaure Salze, über dieselben, Laurent XXVIII, 843.

Bichtorisatinschwefligsaure Salze, über dieselben, Laurent XXVIII, 843.

Bienenwachs, über dasselbe, Lewy XXX, 18.

Bineau, über die Verbindungen des Wassers mit Wasserstoffsäuren XXIX, 192.

Biot, Bemerkungen zu Langlois's Abhandlung: Chemische Untersechung einer auf den Blättern der Linde gesammelten zuckerartigen Substanz, XXIX, 447. Bemerkung über die Abhandlung Langlois's: Chemische Untersuchung des Sastes einiger Pflanzen, XXX, 480.

Birke, über das ätherische Oel derselben, Sobrero Nw. XXVIII, 128. Bittererde, chlorsaure, über dieselbe, Wächter XXX, 825.

Bitterwasser, Analyse des von Birmenstorf im Canton Argau, Bolley Nw. XXIX, 205.

Billiter, die im Herbste abgesullen sind, als Dünger, Boussingault und Payen XXIX, 132.

Bleidthonid, über dasselbe, Balmain XXX, 17.

Bleioxyd, von der Einwirkung des Jods, auf die Öxyde unter Vermittelung des Wassers, besonders von der, welche dasselbe auf das Bleioxyd äussert, Jammes XXX, 852: Chlorigsaures, über dasselbe, Millon XXIX, 427. Chlorsaures, über dasselbe, Wächter XXX, 829.

Blumen, über den Nectar derselben, Braconnot XXX, 363.

Blut, über das der Hausthiere, Nasse XXVIII, 146.

Blutdünger, über denselben, Boussingault u. Payen XXIX, 139. Bohnerze, Analyse einiger, Gottlieb Nw. XXIX, 205.

Bonaparte, Louis-Lucien, neue Untersuchungen über das valeriansaure Chinin, Zinkoxyd u. s. w. XXX, 313. Ueber die Valeriansäure und ihre Verbindungen, so wie über das milchsaure Chinin und einige andere neue Salze dieser Basis XXX. 802.

Boraxglas, über die Anwendung desselben zur quantitativen Analyse. Graf Schaffgotsch Nw. XXVIII, 63.

Borneen, über dasselbe, Gerhardt XXVIII, 89.

Borneol, über dasselbe, Gerhardt XXVIII, 45.

Böttger, über eine einfache Methode, Baumwollfäden in Leinengeweben nachzuweisen XXX, 257. Ueber die Aufertigung geräuschlos und mit Flamme verbrennender Papierzünder, so wie der sogenannten Reibzündhölzer ohne Schwefel XXX, 260. Ueber die Gewinnung der Chromsäure in grossen schönen Nadeln XXX, 263. Darstellung des Chromoxyds in Gestalt von aufgerollten Theeblätt-Wie entsernt man am leichtesten die mittelst chen XXX, 265. sogenannter Zeichentinte auf Leinwand aufgetragenen Schriftzüge? XXX, 271. Woher kommt es, dass der Platinschwamm im Döbereiner'schen Feuerzeuge seinen Dienst so oft versagt, und wie lässt sich diesem vorbeugen? XXX, 272. Einfache Nachweisung, ob Schreibpapier mit vegetabilischem oder mit animalischem Leime geleimt worden XXX, 273. Ueber eine auffallende Krystallisationserscheinung bei der Bildung des Chlorbleies XXX, 274. Bemerkungen über das Vernickelu und Verplatiniren der Metalle auf galvanischem Wege XXX, 267.

Boussingault, Analyse eines fossilen Harzes aus der Gegend von Bucaramanga (im südlichen Amerika) XXVIII, 380. Boussingault und Payen, über die Düngerarten und ihren verhältnissmässigen Werth XXIX, 90 und XXIX, 128. S. auch Dumas.

Braconnot, Henri, über den Nectar der Blumen XXX, 363.

Braunbleierze, über dieselben und die Bleiglanze, Lerch Nw. XXIX, 205.

Brechweinstein, über die Einwirkung des Jods auf denselben, Stein XXX, 48.

Bromaniloïd, über dasselbe, Fritzsche XXVIII, 204.

Bromgehalt, über denselben, so wie über den Jodgehalt der Salinenmutterlaugen, Heine Nw. XXVIII, 63.

Bromsalicylsäure, über dieselbe, Gerhardt XXVIII, 97.

Buchner jun., über das weinsteinsaure Antimonoxyd-Ammoniak (Antimon-Brechweinstein) XXVIII, 485.

Buchsbaum, Zweige und Blätter desselben als Dünger, Boussingault und Payen XXIX, 133.

Butteräther, über denselbe F. Pelouze und Gélis XXIX, 462.

Buttersäure, über dieselbe, Pelouze u. Gélis XXIX, 453. Zusam-

mensetzung derselben, Pelouze und Gélis XXIX, 457. Notiz über die Bildung derselben bei der Gährung, Erdmann und Mar-chand XXIX, 465.

### C.

- Cadmiumoxyd, chlorsaures, über dasselbe, Wächter XXX, 888. Valeriansaures, über dasselbe, Bonaparte XXX, 808 und 819.
- Cahours, A., Untersuchungen über das Oel der Gaultheria procumbens XXIX, 197. Untersuchungen über die Einwirkung des Chlora auf den Kohlensäureäther und auf den Bernsteinäther XXX, 941. S. auch Dumas.
- Calomel, Reductionsvermögen der schweiligen Säure auf denselben, Vogel XXIX, 277.
- Calomelbildung, über eine eigenthümliche, so wie über eine Chlorentwickelung, Schafhäutl Nw. XXVIII, 128.
- Campher, über die künstliche Darstellung des der Laurineen, Rochleder Nw. XXVIII, 128.
- Campherbromür, über dasselbe, Laurent XXVIII, 283.
- Campherreihe, über dieselbe, Gerhardt XXVIII, 84.
- Campher-Schwefelsäure, Abhandlung über dieselbe, Philipp Walter XXX, 122.
- Canella alba, über das ätherische Oel von Pinus Abies und über einige Bestandtheile der Canella alba, Wöhler XXX, 259.
- Cardobenedicten, über den bittern Stoff derselben, Scribe XXIX, 191.
- Casein, Zusammensetzung desselhen, Dumas u. Cahours XXVIII, 421. Das der Kuhmilch, Dumas und Cahours XXVIII, 422. Aus Ziegenmilch, Dumas und Cahours XXVIII, 423. Von einer Eselin, Dumas und Cahours XXVIII, 423. Von einem Schafe, Dumas und Cahours XXVIII, 424. Aus Blute, Dumas und Cahours XXVIII, 425. Das des Mehles, Dumas und Cahours XXVIII, 426.
- Cauvy, über einige Verbindungen des Phosphors mit Haloïden XXIX, 157.
- Cedernöl, über das krystallisirte und das flüssige, Walter XXX, 367. Cer, Untersuchungen über dasselbe, Hermann XXX, 184. Atomgewicht desselben, Hermann XXX, 185.
- Cerin, über dasselhe, Lewy XXX, 13.
- Cerit, über die Zusammensetzung desselben, Hermann XXX, 193. Ceroxyd, über ein Mittel, dasselbe von dem Didymoxyd zu trennen, Bonaparte XXIX, 268. Reinigung desselben, Hermann XXX, 184. Ueber dasselbe, Hermann XXX, 189. Saures schwefelsaures, über dasselbe, Hermann XXX, 189. Basisch-schwefelsaures, über dasselbe, Hermann XXX, 190.
- Ceroxyd-Kali, schwefelsaures, über dasselbe, Hermann XXX, 191. Ceroxydul, über dasselbe, Hermann XXX, 186. Schwefelsaures,

über dasselbe, Hermann XXX, 186. Krystallisirtes schwefel-saures, fiber dasselbe, Hermann XXX, 187.

Ceroxydul-Kali, schweselsaures, überdasselbe, Hermann XXX, 188.

Einfach-schweselsaures, über dasselbe, Hermann XXX, 188.

Anderthalb-schweselsaures, über dasselbe, Hermann XXX, 188.

Doppelt-schweselsaures, über dasselbe, Hermann XXX, 188.

Cersuperoxyd, über dasselbe, Hermann XXX, 192.

Cersuperoxydul, über dasselbe, Hermann XXX, 191.

Chemische Classification, Untersuchungen über die der organischen Substanzen, Gerhardt XXVIII, 84 und 65.

Chemische Notizen, Runge Nw. XXVIII, 68.

Chinasäure, über eine neue Reihe von Verwandlungsproducten aus derselben, Nw. XXIX, 205.

Chinin, Zersetzungsproducte desselben, Gerhardt XXVIII, 66.

Ameisensaures, über dasselbe, Bonaparte XXX, 811. Mitchsaures, über dasselbe, Bonaparte XXX, 811. Ueber die Valeriansäure und ihre Verbindungen, so wie über das milchsaure Chinin
und einige andere nene Salze dieser Basis, Bonaparte XXX, 802.

Pikrinsalpetersaures, über dasselbe, Bonaparte XXX, 811.

Valeriansaures, über dasselbe, Bonaparte XXX, 806. Neue Untersuchungen über dasselbe, das valeriansaure Zinkoxyd u. s. w.,
Bonaparte XXX, 818.

Chinolein, über dasselbe, Gerhardt XXVIII, 76.

Chinovasaure, über dieselbe, Schnedermann XXVIII, 827.

Chlor, über das Atomgewicht desselben, des Kaliums und des Silbers, Marignac Nw. XXVIII, 129. Ueber die Einwirkung desselben auf Schwefelkohlenstoff, Kolbe Nw. XXVIII, 318. Ueber die Löslichkeit desselben in Wasser, Pelouze XXVIII, 360. Ueber die Sauerstoffverbindungen desselben, Millon XXIX, 401. Kinwirkung des Lichtes auf die Sauerstoffverbindungen desselben, Millon XXIX, 431. Constitution der Sauerstoffverbindungen desselben, Millon XXIX, 435. Untersuchungen über die Einwirkung desselben auf den Kohlensäureäther und auf den Bernsteinäther, Cahours XXX, 241. Ueber ein Product der Einwirkung desselben auf Ammonium-Sulfocyanhydrat, Zeise XXX, 292.

Chlorbiei, über eine auffallende Krystallisationserscheinung bei der Bildung desselben, Böttger XXX, 274.

Chlor-Chondrin, über dasselbe, Schröder Nw. XXVIII, 818.

Chlorige Säure, über dieselbe, Millon XXIX, 417. Bereitung derselben, Millon XXIX, 421. Eigenschaften derselben, Millon XXIX, 428.

Chlorisatinsalze, über dieselben, Laurent XXVIII, 848.

Chlorisatinschwefligsaure Salze, über dieselben, Laurent XXVIII, 342.

Chlorlanthan, über dasselbe, Hermann XXX, 205.

Chlornatrium, über die Krystallsation einer Verbindung von demselben und von Haruzucker, v. Kobell XXVIII, 499.

- Chlorochlorsäure, über dieselbe, Millon XXIX, 415.

  Chlorometrisches Verfahren, über ein neues, Lassaigne XXIX, 158.

  Chlorsaure Salze, über dieselben, Wächter XXX, 321.
- Ecklorwasser, Prüfung desselben auf Salzsäure, Herzog Nw. XXIX, 205. Ecklorwasserstoffsäure, Reinigung der käuflichen, Lembert XXX,
  - 856. Mittel, Spuren von schwefliger Säure in derselben zu erkennen, Lembert XXX, 360.
  - Chodnew, A., thermochemische Untersuchungen XXVIII, 116 und 321. Ueber die Einwirkung des Kali's auf das Kupferoxyd, das Kupferoxydul, das Eisenoxyd und das Silber XXVIII, 217. Ueber die neutrale phosphorsaure Baryterde XXIX, 201.
  - Chrom, einige neue organische Säuren, welche dasselbe enthalten, Malaguti XXIX, 294. Ueber eine neue Sauerstoffverbindung desselben, Barreswil XXIX, 296.
  - Chromchlorid, über dasselbe, Moberg XXIX, 175.
  - Chromgelb ohne Bleizucker, Juch XXIX, 270.
  - Chromoxyd, über die bei der vollständigen Zersetzung des Chromalauns durch Ammoniak eintretende Metamorphose desselben, Hertwig Nw. XXIX, 205. Darstellung desselben in Gestalt von aufgerollten Theeblättchen, Böttger XXX, 265.
  - Chromsäure, über die mit derselben construirten galvanischen Ketten, Poggendorff XXVIII, 126. Dieselbe u. Stickstoffoxyd, Reinsch XXVIII, 394. Ueber die Gewinnung derselben in grossen schönen Nadeln, Böttger XXX, 263.
  - Chromsaure Salze, über einige neue, Reinsch XXVIII, 871.
  - Chromverbindungen, über einige, Lövel XXIX, 299.
  - Chrysanilsäure, über dieselbe, Fritzsche XXVIII, 199.
  - Chrysorhamnin, über dasselbe, Kane XXIX, 482.
  - Cinchonin, Zersetzungsproducte desselben, Gerhardt XXVIII, 71.
  - Citronensaure Salze, über die Constitution derselben, Heldt Nw. XXX, 384.
  - Cock, W. J., über das Palladium, seine Gewinnung, Legirungen u. s. w. XXX, 20.
  - Codein, Zersetzungsproducte desselben, Gerhardt XXVIII, S2.
  - Contact, über die durch denselben bewirkten chemischen Erscheinungen, Reiset und Millon XXIX, 365.
  - Cumarin, Untersuchungen über dasselbe oder das Tonkastearopten, Delalande XXVIII, 257.
  - Cumarinantimonchlorid, über dasselbe, Delalande XXVIII, 268.
  - Cumarinsaure, über dieselbe, Delalande XXVIII, 259.
  - Cyaneisen, weisses, über dasselbe, Schönbein XXX, 150.
  - Cyansäure-Verbindung, über eine neue, Wöhler XXVIII, 496.
  - Cyanverbindungen, über die Analyse derselben und der Schwefelverbindungen u. s. w., Gerdy XXIX, 181.
  - Cymophan, neue Analysen des von Haddam, Damour XXX, 35.

### D.

Damour, nene Analysen des Cymophans von Haddam XXX, 85.

Delalande, Untersuchungen über das Çumarin oder das Tonkastearopten XXVIII, 257.

Desains, Paul, s. Provostaye, de la.

Diallage, über den von Grossarl im Salzburgischen, v. Kobell XXX, 472.

Diamanten, über die Lagerstätte derselben, Girard XXIX, 195. Didym, über die neuen Metalle Lanthan und Didym, welche mit dem Cer, und über Erbium und Terbium, welche mit der Yttererde vorkommen, Mosander XXX, 276.

Didymoxyd, über ein Mittel, das Ceroxyd von demselben zu trennen, Bonaparte XXIX, 268. Ueber dasselbe, Mosander XXX, 286. Schwefelsaures, über dasselbe, Mosander XXX, 287. Salpetersaures, über dasselbe, Mosander XXX, 287.

Döbereiner, J. W., Micra chemica XXVIII, 165. Merkwürdige chemische Metamorphose des Glycerins XXVIII, 498. Ueber Glycerin und Mannit XXIX, 451.

Dollfus, Dafiel, Sohn, und Schlumberger, Heinr., über den Farbstoff des Peganum Harmala XXX, 41.

Doppelt-Chlorkohlensäureäther, über denselben, Cahours XXX, 242. Doppelt-Schwefelunterschwefelsäure, über dieselbe, Fordos und Gélis XXVIII, 474.

Doppett - Schwefelwasserstoff - Schwefelcyan, über dasselbe, Zeise XXX, 292.

Dragonreihe, Identität derselben und der Anisreihe, Gerhardt XXVIII, 51.

Dufresnoy, über den Arsenio-Siderit XXVIII, 315.

Dumas, Gesetz über die Zusammensetzung der fetten Säuren XXVIII, 248. Dumas und Cahours, über die neutralen stickstoffhaltigen Substanzen der organisirten Körper XXVIII, 398. Dumas, Boussingault und Payen, Untersuchung über die Fett- und Milchbildung bei den Thieren XXX, 65.

Dünger, über den gemengten, Boussing ault und Payen XXIX, 104. D. aus den Herbergen des Südens, Boussing ault u. Payen XXIX, 135. Flamändischer, über denselben, Boussing ault und Payen XXIX, 111. Holländischer, über denselben, Boussing ault und Payen XXIX, 138.

Düngerarten, über dieselben und ihren verhältnissmässigen Werth, Boussing ault und Payen XXIX, 90 und 128.

Dupasquier, A., über die Anwendung des Sulfhydrometers XXIX, 395.

### E.

Ebelmen, über die Zusammensetzung des Wolframs XXX, 403. Ueber die chemische Zusammensetzung der Pechblende XXX, 414. Khrenberg, über Infusorien XXVIII, 54.

Eisen, über den Kohlenstoffgehalt desselben und seine Bestimmung, Bromeis Nw. XXVIII, 63. Ueber Verkupferung des Zinks und des Eisens, so wie über Bronzirung, Verbleiung, Verzinkung und Verzinnung desselben auf galvanischem Wege, Elsner XXIX, 163.

Eisenoxyd, über die Einwirkung des Kali's auf dasselbe, das Kupferoxyd, das Kupferoxydul und das Silber, Chodnew XXX, 217.
Ueber die Mischung des natürlichen und künstlichen, nebst Beiträgen zur Bestimmung des Atomgewichtes des Eisens, Wackenroder Nw. XXX, 384.

Eisenoxyde, über die chemische Constitution der Verbindungen der Quellsäure und Gerbsäure mit denselben, Barreswil XXX, 379. Eisenoxydsalze, über dieselben, Schünbein XXX, 142.

Eisenoxydul, Darstellung desselben, Wackenroder Nw. XXX, 384. Chlorsaures, über dasselbe, Wächter XXX, 326.

Eisenoxydulsalze, über dieselben, Schönbein XXX, 149.

Eisensäure, über dieselbe, Wackenroder Nw. XXIX, 205. Ueber die Zusammensetzung und die Rigenschaften derselben, Rose XXIX, 492.

Eiweiss, Albumin aus demselben, Dumas u. Cahours XXVIII, 418. Elaterin, über dasselbe, Zwenger Nw. XXVIII, 64.

Elathin, über dasselbe, Zeise XXIX, 379.

Elsner, C., praktische Untersuchung über die elektrochemische Vergoldung und Versilberung XXVIII, 265. Ueber die Darstellung einer matten Vergoldung auf galvanischem Wege, nebst einem Nachtrage zur Abhandlung über galvanische Versilberung XXIX, 159. Ueber Verkupferung des Zinks und des Eisens, so wie über Bronzirung, Verbleiung, Verzinkung u. Verzinnung des Eisens auf galvanischem Wege XXIX, 163.

Erbium, über die neuen Metalle, Lanthan und Didym, welche mit dem Cer, und über Erbium und Terbium, welche mit der Yttererde vorkommen, Mosander XXX, 276. Ueber dasselbe, Yttererde und Terbium, Mosander XXX, 288.

Erdbirnen, über die trocknen Stengel derselben als Düngmittel, Boussingault und Payen XXIX, 98.

Erdmann, O. Linné, und Marchand, R. F., Notiz über die Bildung von Buttersäure bei der Gährung XXIX, 465.

Erze, über das Anlaufen einiger mit bunten Farben unter dem Einflusse des galvanischen Stroms, v. Kobell XXX, 471.

Esdragonöl, über die Zusammensetzung desselben, Gerhardt XXVIII, 51.

Essigsäure und Stickstoffoxyd, Reinsch XXVIII, 395.

Eucalyptus, über den Zucker von Eucalyptus, Johnston XXIX, 485.

F.

Faujasit, über denselben, Damour XXVIII, 283. Fermente, über dieselben, Roussesu XXIX, 267.

- Fette Säuren, Gesetz über die Zusammensetzung derselben, Duntalen XXVIII, 248.
- Fettbildung, über die im Thierkörper, Liebig XXVIII, 235. Unter-ige suchung über die Fett- und Milchbildung bei den Thieren, Damas, Boussingault v. Payen XXX, 65. Die im Thierkörper, Liebig XXX, 448.

1

11

ţ

- Fibrin, über das vom Schafe, Dumas und Cahours XXVIII, 4004 Ueber das vom Kalbe, Dumas und Cahours XXVIII, 407. Ueber das vom Ochsen, Dumas und Cahours XXVIII, 408. Das von Pferde, Dumas und Cahours XXVIII, 408. Das Fibrin von Hunde, Dumas und Cahours XXVIII, 409. Das vom Menschet, Dumas und Cahours XXVIII, 410. Das des Mehles, Dumas und Cahours XXVIII, 412. Zusammensetzung desselben, Die mas und Cahours XXVIII, 405. Eigenschaften desselben, Dtmas und Cahours XXVIII, 424.
- Ficinus, Notiz über das Vorkommen des Vanadins im Serpenta von Zöblitz XXIX, 491. Ueber die Beschusenheit der Atmosphice bei verschiedenen Winden XXX, 62.
- Forchhammer, Zusammensetzung des Topases und Pyknits XXIX, 195. Untersuchungen liber verschiedene isländische und farbische Mineralien, nebst allgemeinen Betrachtungen über die chemischgeognostischen Verhältnisse Islands und der Farber XXX, 265. Untersuchung über die chemische Zusammensetzung des XXX, 400.
- Fordos, M. J., and Gélis, A., über eine neue Sauerstoffsage des Schwefels XXVIII, 471. Ueber die Mittel, die Gegenwart der schwesligen Säure in Producten des Handels zu erkennen XXIX, 79. Ueber die Analyse der Sauerstoffzerbindungen des Schwefels XXIX, 283. Ueber die Einwirkung der schwesligen Säure auf die Metalle XXIX, 289.
- Frémy, E., über die Metallsäuren XXVIII, 374 und XXIX, 86.
- Fritzsche, J., über ein neues Vefahren, reduck en Indigo darzustellen XXVIII, 16. Ueber die Darstellung . krystallisirten Indigblau auf nassem Wege XXVIII, 193. Vor einige neue Körper aus der Indigoreihe XXVIII Ueber das Bromanilord XXVIII, 201. Ueber eine vorzügl ac Sorte Ganto XXVIII, 210.

Fuselöl, über das des Getreidebranntweins, Mulder Nw. XXVIII, 318.

#### G

- Galle, elementar-analytische Untersuchungen fiber die Zusammensetzung derselben, Kemp XXVIII, 154.
- Gallussäure, über die chemische Constitution der Verbindungen derselben und der Gerbeäure mit den Eisenoxyden, Barreswil XXX, 379.



- Galvanische Ketten, über die mit Chromsäure construirten, Poggendorff XXVIII, 126.
- Galvanischer Strom, über die Einwirkung desselben auf den in der Kette vorhandenen rein chemischen Process, Poggendorff XXVIII, 178.
- Calvanographie, über dieselbe, v. Kobell XXVIII, 500.
- Galvanoplastik, Bericht über die Entwickelung derselben, Jacobi XXVIII, 176.
- Gangmassen, einige Bemerkungen über die Bildung derselben, Bischof Nw. XXX, 884.
- Garot, über die Löslichkeit des Schwefelantimons in Ammoniak XXIX, 83.
- Qusbehälter, über den Deville's, Rammelsberg Nw. XXVIII, 818.
- Gaultheria procumbens, Untersuchungen über das Oel derselben, Cahours XXIX, 197. Ueber das flüchtige Oel von derselben. Proctier XXIX, 467. Oel von Gaultheria und Ammoniak, Proctier XXIX, 471. Oel von Gaultheria und Kali, Proctier XXIX, 472. Oel von Gaultheria und Natron, Proctier XXIX, 472. Oel von Gaultheria und Baryt, Proctier XXIX, 478. Zersetzung der alkalischen Salze des Oels von Gaultheria durch die Wärme, Proctier XXIX, 473. Oel von Gaultheria and Kunferoxyd. Proctier XXIX, 474. Oel von Gaultheria und Sauerstoff, Proctier XXIX, 474. Oel von Gaultheria und Chlor, Proctier XXIX, 475. Oel von Gaultheria und Brom, Proctier XXIX, 476. Oel von Gaultheria und Jod, Proctier XXIX, 476. Oel von Gaultheria und Cyan, Proctier XXIX, 477. Einwirkung des Ammoniaks auf die Verbindung von Chlor und Oel von Gaultheria, Proctier XXIX, 477. Einwirkung der Sulpetessäuse auf das Oel von Gaultheria, Proctier XXIX, 478.
- Gay-Lussac, Bemerkungen zu den Beobachtungen des Herra Pelouze über die Eigenschaften der Körper im amorphen und krystallinischen Zurande XXVIII, 362. Bemerkungen zu den Untersuchungen v Millon über die gegenseitige Einwirkung der Balpersings der Metalle XXIX, 439.
- Gelbbeeren, a. sische Beeren.
- Gélis, s. For des und Pelouze.
- Geniste, über dasselbe als Düngmittel, Boussingault u. Payen XXIX, 98.
- Gerber, über das Quercin XXIX, 202.
- Gerdy, V., über die Analyse von Cyan- und Schwefelverbindungen XXIX, 181.
- Gerhardt, Charles, Untersuchungen über die chemische Classification der organischen Substanzen XXVIII, 34. XXVIII, 65 u. XXX, f. Ueber die Producte der Oxydation des Wachses XXX, 10.
- Gerbsäure, über die chemische Constitution der Verbindung derselben und der Gallussäure mit den Eisenbergen, Barres wil XXX, 279.

He Z i

He r

X

Z

He 1

Ho 4

D

Ho '

HO J

lu

X

Hy «

Ja

Ja

t

7

2

Ja

Ja

Je

ha

lr

l

2

P

Gerstenkeime, über dieselben als Düngmittel, Boussingault uPayen XXIX, 101.

Girard, H., über die Lagerstätte der Diamanten XXIX, 195.

Girardin, J., und Preisser, über alte und fossile Knochen, wie über einige andere feste Rückstände der Fäulniss XXIX, 34

Glas, Zerstörung desselben durch Königswasser, Juch XXX.

Glutin, Zusammensetzung desselben, Dumas u. Cahours XXVII, 427.

Glycerin, merkwürdige chemische Metamorphose desselben, Döbereiner XXVIII, 498. Ueber dasselbe und den Mannit, Döbereiner XXIX, 451.

Glyceryloxyd, über die Zersetzungsproducte desselben durch trocken Destillation, Redtenbacher Nw. XXX, 384.

Glycyrrhizin, über dasselbe, Vogel XXVIII, 1. Schwefelsautu, über dasselbe, Vogel XXVIII, 4.

Gold, gediegenes vom Ural XXVIII, 494. Dasselbe im Glase, Juch XXX, 64.

Gräger, zur galvanischen Vergoldung XXX, 343.

Graham, Thomas, Untersuchungen über die bei chemischen Verbindungen frei werdende Würme XXX, 152.

Grüne Farbe, schöne, ohne Arsenik, Juch XXIX, 204.

Grünspan, über die Bereitung desselben, namentlich des neutraks essigsauren Kupferoxyds, Jonas XXIX, 192.

Guajacsäure, über dieselbe, XXIX, 202.

Guano, chemische Untersuchung desselben, Bertels XXVIII, 5. Ueber eine vorzügliche Sorte von demselben, Fritzsche XXVIII, 210. G. als Dünger, Boussingault und Payen XXIX, 136.

Guibourt, über die Bezoare XXIX, 326.

Gummiyutt, über dasselbe, Buchner Nw. XXVIII, 318.

Gusseisen, Versilberung desselben, Jewreinoff XXIX, 264.

# H.

Haare, chemische Untersuchung derselben, van Laer Nw. XXVIII,319. Harnstoff, über denselben, Arseniksäure-Brechweinstein und Allantoïn, Pelonze XXVIII, 18.

Harnzucker, über die Krystallisation einer Verbindung von demselben und Chlornatrium, v. Kobell XXVIII, 489.

Harz, Analyse eines fossilen aus der Gegend von Bucaramanga (in südlichen Amerika), Boussingault XXVIII, 380. Untersuchung des von Dammara australis, Thomson Nw. XXX, 384.

Hausmann, über antike Münzen XXX, 334.

Hefe, über die Bereitung künstlicher, Fownes Nw. XXVIII, 819. Erste, zum baierischen Braunbiere, Juch XXIX, 204.

Heilwissenschaft, Nachricht von der Stiftung eines deutschen Vereim für dieselbe, XXVIII, 881.

Helicin, über dasselbe, Piria XXX, 250.

Hermann, R., Vorkommen der Modersubstanzen in Phanzensäften XXVIII, 53. Untersuchungen über das Cer XXX, 184. Ueber die Zusammensetzung des Cerits XXX, 193. Untersuchungen über das Lanthan XXX, 197.

Herzog, C., Zimmtschweselsäure und deren Verbindungen XXIX, 51. Hochstetter, Carl, über verschiedene Erscheinungen bei der Darstellung des Zuckers XXIX, 1.

Hoffmann, W., vorläufige Notizen über das Kyanol XXVIII, 316.

Hopfen, Rückstände desselben als Dünger, Boussingault und Payen XXIX, 134.

Huraut, Tb., über den Ursprung des Schwefels in den Pflanzen XXIX, 488.

Hydranzothin, über dasselbe, Zeise XXIX, 382.

1.

Jacobi, M. H., Bericht über die Entwickelung der Galvanoplastik XXVIII, 176. Bericht fiber die galvanische Vergoldung XXVIII, 183.

Jacquelain, V. A., neue Methode, alles Arsenik aus einer vergifteten Substanz auszuziehen und sehr geringe Mengen von Arsenik-, Phosphor-, Schwefel-Wasserstoffgas oder von schwefligsaurem Gas zu bestimmen XXIX, 184. Ueber die Verbindung der Schwefelsäure mit dem wasserfreien Ammoniak, oder über das sogenannte Mittel, dem Stärkemehl ohne Anwendung Sulfamid XXX, 224. des Röstens oder von Säuren die Eigenschast mitzutheilen, sich in Wasser von 70° aufzulösen und diese Auflöslichkeit ein Jahr hindurch oder länger zu bewahren XXX, 477.

Jacquemart, über die Uringährung XXIX, 188. Zusammensetzung L der zu Montfaucon sabricirten Poudrette XXX, 29.

Jacquemyns, über die Bereitung des Berlinerblau's XXX, 26.

Jammes, von der Einwirkung des Jods auf die Oxyde unter Vermittelung des Wassers, besonders von der, welche dasselbe auf das Bleioxyd äussert XXX, 852.

Jewreinoff, Versilberung des Gusseisens XXIX, 264.

Indigblau, über die Darstellung von krystallisirtem auf nassem Wege, Fritzsche XXVIII, 193.

Indigo, über ein neues Verfahren, reducirten darzustellen, Fritzsche XXVIII, 16. Untersuchungen über denselben, Laurent XXVIII, 337.

Indigoreihe, vorläufige Notiz über einige neue Körper aus derselben, Fritzsche XXVIII, 198.

Infusorien, über dieselben, Ehrenberg XXVIII, 54.

Insecten, über das Hautgewebe der von verschiedenen Ordnungen, Lassaigne XXIX. 323, W.

Inulin, über dasselbe, Parnell XXVIII, 316. Ueber die Zusammensetzung desselben, Posselt Nw. XXVIII, 319.

Jad, über die Einwirkung desselben auf Brechweinstein, Stein XXX, 48. Ueber das Vorkommen desselben in dem natürlichen salpetersauren natron und in der käuflichen Salpetersäure, und von dem Zustande, in dem es sich darin befindet, Lembert XXX, 845. Von der Einwirkung desselben auf die Oxyde unter Vermittelung des Wassers, besonders von der, welche dasselbe auf Bleioxyd änsnert, Jammes XXX, 852.

Jodgekalt, über denselben, so wie über den Bromgehalt der Salinenmutterlaugen, Heine Nw. XXVIII, 63.

Johnston, Jacob F. W., über den Zucker von Eucalyptus XXIX, 485.

Jonas, L. E., über die Bereitung des Grünspans, namentlich des neutralen essigsauren Kupferoxyds XXIX, 192.

Lordan, Max., über die Einwirkung des Schwefels auf das Kupferoxyd in der Hitze XXVIII, 222.

Igatin, über dasselbe, Laurent XXVIII, 847.

Isatinsalze, über dieselben, Laurent XXVIII, 848.

Isatoschwefligsqure Salze, über dieselben, Laurent XXVIII, 887.

Juch, wohlfeiles Schweinfurter Grün XXIX, 208. Erste Hefe zan

baierischen Braunbiere XXIX, 204. Schöne grüne Farbe ehne Arsenik XXIX, 204. Chromgelb ohne Bleizucker XXIX, 379. Zerstörung des Glases durch Königswasser XXIX, 336. Gold im Glase XXX, 64. Phosphor zu pulvern XXX, 64. Verbesserte Bereitung von chlorsaurem Kali XXX, 64. Darstellung von kieselerdefreiem kohlensaurem Kali aus gewöhnlicher Pottasche XXX, 390. Sehr dauerhafter Kitt für eiserge Dampfröhren XXX, 320. Alaun von Eisen zu befreien XXX, 479.

# K.

Kali, über die Kinwirkung desselben auf das Kupferoxyd, das Kupferoxydul, Ricenoxyd und das Silber, Chod new XXVIII, 217. Chlorigsaures, über dasselbe, Millon XXIX, 428. Chlorsaurez, Einwirkung der Schwefelsäure auf dasselbe, Millon XXIX, 406. Einwirkung der Chlorwasserstoffsäure auf dasselbe, Millon XXIX, 415. Zersetzung desselben und des überchlorsauren durch die Wärme, Millon XXIX, 434. Verbesserte Bereitung von demselben, Juch XXX, 64. Ueberchlorsaures, Zersetzung desselben und des chlorsauren durch die Wärme, Millon XXIX. 434. Saures chromsaures, Darstellung des Sauerstoffgases aus demselben, Marchand XXVIII, 171. Kohlensaures, Darstellung von klonelerdefreiem aus gewähnlicher Pottasche, Juch XXX, 320. Isatoschwefligsaures, über dasselbe, Laurent XXVIII, 337. Neutrales zimmtschwefelsaures, über Sauerstofe, Herzog XXIX, 55.

- Kalium, über das Atomgewicht desselben, des Chlors und des Silbers, Marignac Nw. XXVIII, 128.
  - Kaliumäthonid, über dasselbe, Balmain XXX, 15.
  - Kaliumeisencyanid, über dasselbe, Schönbein XXX, 129.
  - Kaliumeisencyanür, über dasselbe, Schönbein XXX, 145. Bemerkungen über die Anwendung desselben als Reagens, Levol XXX, 361.
  - Kalk, kohlensaurer, Analyse des mit 5 Aequivalenten Wasser, Barreswil XXX, 34. Chlorsaurer, über denselben, Wächter XXX, 324.
- Kalkerde, s. Kalk.
  - Kalkoligoklas, über denselben, Forchhammer XXX, 890.
  - Kane, Robert, über die Farbstoffe der persischen Beeren XXIX, 481.
  - Kaoline, zweite Denkschrift über dieselben oder Porcellanerden, ist die Natur und Mischung derselben, Brogniart u. Malaguti Nw. XXX, 383.
  - Käsestoff, Beiträge zur Kenntniss desselben, Rochleder Nw. XXIX, 205.
  - Kemp, G., elementar-analytische Untersuchungen über die Zusammensetzung der Galle XXVIII, 154.
  - Welche sich durch langsames Erkalten aus Glasmasse abgeschieden hat XXIX, 145. Vanadinsäuregehalt des hyacinthrothen Pechurans (Gummierzes von Breithaupt) von Johanngeorgenstadt XXIX, 233.
  - Kitt, sehr dauerhafter für eiserne Dampfröhren, Juch XXX, 320.
  - Kleewurzeln, über dieselben als Düngmittel, Boussingault und Payen XXIX, 101.
  - Knochen, üb. die chemische Zusammensetzung derselben, Fredrichs Nw. XXVIII, 63. Ueber alte und fossile, so wie über einige andere feste Rückstände der Fäulniss, Girard in u. Preisser XXIX, 314.
  - Knochenleim als Dünger, Boussingault und Payen XXIX, 112.
  - Knorr, Ernst, Untersuchungen über das vom Prof. Moser zu Königsberg entdeckte dunkle Licht und über die Erzeugung von Wärmebildern XXIX, 246.
  - Kobalterze, über die chemische Zusammensetzung der Producte der freiwilligen Zersetzung derselben und der Nickelerze, Kersten Nw. XXX, 384.
  - Kobaltoxyd, chlorsaures, über dasselbe, Wächter XXX, 328.
  - Kobell, F. v., über einen Zinkspath von Nertschinsk XXVIII, 450. Ueber die Krystallisation des Amadoniak-Brechweinsteins XXVIII, 483. Ueber einen Meerschaum von Theben in Griechenland XXVIII, Journ. f. prakt. Chemie. XXX. 8.

482. Krystallographische Beobachtungen XXVIII, 489. Ueber Fr neues Zinksalz XXVIII, 492. Ueber Galphanographic XXVIII. dies Ueber den Spadaït, eine neue Mineralspecies, u. üb. den Wolkingkyan von Capo di bove XXX, 467. Ucher das Anlaufen einiger Erze A H o bunten Farben unter dem Rindusse des galvanischen Stroms XX 471. Ueber den Diallage von Grossarl im Salzburgischen XXX, 4

Kochsalz, chemische Untersuchung Brandes M desselben, XXVIII, 63.

Kohlensäure, Versuche über die Quantität der von einem Mentin La n in 24 Stunden ausgeathmeten, Scharling Nw. XXVIII, 319.: 164 zug aus einer Abhandlung über die Menge der von dem Mende durch die Lunge ausgeathmeten, Andral u. Gavarret XXIX

Lact

41

42

**5**2

lan

BC

g

L d

7

2

Kohlensäureäther, Untersuchungen über die Rinwirkung des Chr auf denselben und auf den Bernsteinäther, Cahours XXX. Korkeiche, chemische Untersuchung der Rinde derselben, Döppin Nw. XXIX, 205.

Körper, neue Methode, pulverförmige mit Auflösungsmitteln zu k handeln, Nordenskiöld XXVIII, 191. Ueber die unterchlore Laz Säure und einige Beobachtungen über die im amorphen und kr stallinischen Zustande, Pelouze XXVIII, 351. Bemerkungen n den Beobachtungen des Herrn Pelouze über die Rigenschaft derselben im amorphen und krystallinischen Zustande, Gay-Linsac XXVIII, 862. Einfluss stickstoffhaltiger auf reine Zuckerlösunge, Hochstetter XXIX, 29.

Krisivigit, über denselben, Forchhammer XXX, 396.

Krystalle, über die Berechnung der Ableitungscoëssicienten temerale L für die Naumann'sche Bezeichnung, v. Kobell XXVIII, 490.

Krystallinische Verbindung, Untersuchung einer, welche sich durch langsames Erkalten aus Glasmasse abgeschieden hat, Kerster XXIX, 145.

Krystallographische Beobachtungen, von v. Kobell XXVIII, 489.

Kuhmilch, über die Salze und die Analyse derselben, Haidlen Sw. XXIX, 205.

Kupferchlorür, Bildung des wasserfreien mittelst der galvanisches Kette, Jonas Nw. XXVIII, 318.

Kupferoxyd, über die Einwirkung des Kali's auf dasselbe, das Kupferoxydul, das Eisenoxyd und das Silber, Chodnew XXVIII, 217. Ueber die Einwirkung des Schwefels auf dasselbe in der Hitze, Jordan XXVIII, 222. Reductionsvermögen der schwefligen Säure auf dasselbe, Vogel XXIX, 280. Chlorsaures, über dasselbe. Wächter XXX, 328. Neutrales essigsaures, über die Bereitung desselben, Jonas XXIX, 192.

Kupferoxydul, über die Einwirkung des Kali's auf dasselbe, das Kupferoxyd, das Eisenoxyd und das Silber, Chodnew XXVIII, 217.

Kupferoxydsalze, über die Einwirkung der schwefligen Säure auf dieselben, Vogel XXX, 39.

Kyanol, vorläufige Notizen über dasselbe und das Pseuderythrin, Hoffmann und Schunck XXVIII, 316.

#### L.

Lactoskop, Bericht über das Hrn. Donné's, Séguier XXX, 435.

- Lauglois, über eine neue Sauerstoffsäure des Schwefels XXVIII, 4:1. Chemische Untersuchung des Saftes einiger Psianzen XXX, 421. Chemische Untersuchung einer auf den Blättern der Linde gesammelten zuckerigen Substanz XXIX, 444.
- Lanthan, Untersuchungen über dasselbe, Hermann XXX, 197. Abscheidung und Reinigung desselben, Hermann XXX, 197. Atomgewicht desselben, Hermann XXX, 198. Ueber die neuen Metalle, Lanthan und Didym, welche mit der Yttererde vorkommen, Mosander XXX, 276.
- Lanthanoxyd, über dasselbe, Hermann XXX, 199. Ueber dasselbe, Mosander XXX, 278. Kohlensaures, über dasselbe, Hermann XXX, 202. Phosphorsaures, über dasselbe, Hermann XXX, 208. Schwefelsaures, über dasselbe, Hermann XXX, 203. Ueber dasselbe, Mosander XXX, 279. Basisch-salzsaures, über dasselbe, Hermann XXX, 206. Salpetersaures, über dasselbe, Hermann XXX, 206. Weber dasselbe, Mosander XXX, 280. Kohlensaures, über dasselbe, Hermann XXX, 206.
- Lanthanoxyd-Kali, schwefelsaures, über dasselbe, Hermann XXX, 204.
- Lassaigne, über ein einfaches Mittel, Stickstoff in kleinen Mengen organischer Substanzen nachzuweisen XXIX, 148. Ueber ein neues chlorometrisches Verfahren XXIX, 152. Ueber das Hautgewebe der Insecten verschiedener Ordnungen XXIX, 323. Untersuchung des Wassers aus dem artesischen Brunnen des Posthauses von Alfort XXIX, 332.
- Laurent, Aug., über das Campherbromür XXVIII, 333. Untersuchungen über den Indigo XXVIII, 337.
- Laurineencampher, über denselben, Gerhardt XXVIII, 48.
- Legumin, Zusammensetzung desselben, Dumas u. Cahours XXVIII, 432. Das aus Erbsen, Dumas und Cahours XXVIII, 433. Das aus Linsen, Dumas und Cahours XXVIII, 434. Das aus Pflaumenkernen, Dumas und Cahours XXVIII, 434. Das aus Apricosenkernen, Dumas und Cahours XXVIII, 437. Das aus Apricosenkernen, Dumas und Cahours XXVIII, 438. Das aus Haselnüssen, Dumas und Cahours XXVIII, 438. Das aus Weissem Senf, Dumas

- und Cahours XXVIII, 439. Eigenschaften desselben, Dumast Cahours XXVIII, 439.
- Leim, über die Zusammensetzung desselben, v. Goudoever hat XXVIII, 318. Einfache Nachweisung, ob Schreibpapier mit vogst bilischem oder mit animalischem geleimt worden, Böttger XX 278.
- Leimfabrication, Rückstand von derselben als Dünger, Boussingad und Payen XXIX, 110.
- Lembert, über das Vorkommen des Jods in dem natürlichen als tersauren Natron und in der käuflichen Salpetersäure, und von de Zustande, in dem es sich darin befindet XXX, 345. Reinigusg de käuflichen Chlorwasserstoffsäure XXX, 856. Mittel, Spuren waschwefliger Säure in der Chlorwasserstoffsäure zu erkennen XXI 360.
- Lovol, A., neue Methode, auf nassem Wege zu vergolden und versilbern XXX, 28. Bemerkungen über die Anwendung des I liumeiseneyanürs als Reagens XXX, 361.
- Lewy, über das Bienenwachs XXX, 18. Untersuchung über Zusammensetzung der atmosphärischen Luft XXX, 207.
- Licht, Wirkungen desselben, Moser XXVIII, 225. Untersuchungen das von Prof. Moser zu Königsberg entdeckte dunkle Licht über die Erzeugung von Wärmebildern, Knorr XXIX, 246. I wirkung desselben auf die Sauerstoffverbindung des Chlors, M lon XXIX, 481.
- Liebig, über die Fettbildung im Thierkörper XXVIII, 235 u. XI 448.
- Linde, chemische Untersuchung des Sastes derselben, Langle XXX, 427.
- Lithion, chlorsaures, über dasselbe, Wächter XXX, 822.
- Lithionglimmer, über einen chlorhaltigen, Stein XXVIII, 295.
- Lithofellinsäure, über dieselbe, XXVIII, 250.
- Lövel, über einige Chromverbindungen XXIX, 299.
- Ludwigsbrunnen, chemische Untersuchung des zu Homburg ver Höhe, Will und Fresenius XXIX, 205.
- Luft, über die Ausdehnung derselben bei höheren Temperatur Magnus XXVIII, 60. Einfluss der atmosphärischen auf eine Zickerlösung bei gewöhnlicher Temperatur, Hochstetter XXIX, Lumpen, wollene, als Dünger, Boussing ault und Payen XX 108.
- Lupinkörner, über dieselben als Düngmittel, Boussingault | Payen XXIX, 101.

#### M.

Madiakraut, über dasselbe als Düngmittel, Boussing au I t und Pay XXIX, 98.

- Madia sativa als Dünger, Boussingault u. Payen XXIX, 139.
- Magnus, über die Ausdehnung der Luft bei höheren Temperaturen XXVIII, 60.
- Mais, Analysen desselben, Dumas, Boussingault u. Payen XXX, 80. 81. 82 und 83.
- Malagnti, über die Darstellung des Uranoxyds XXIX, 231. Einige neue organische Säuren, welche Chrom enthalten XXIX, 294.
- Manganoxydul, chlorsaures, über dasselbe, Wächter XXX, 326.
- Mannit, üb. denselben und das Glycerin, Döbereiner XXIX, 451.

  Marcelin, über denselben, Damour XXVIII, 234.
- Marchand, R. F., Darstellung des Sauerstoffgases aus saurem chromsaurem Kali XXVIII, 171. Thermoelektrische Reihe der Metalle XXIX, 494. S. auch Erdmann.
- Margueritte, üb. die chemische Constitution des Wolframs XXX, 407.
- Meergras, über dasselbe als Düngmittel, Boussingault u. Payen XXIX, 99.
- Meerrettigöl, über die Zusammensetzung desselben, Hubatka Nw. XXX, 384.
- Meerschaum, über einen von Theben in Griechenland, von Kobell XXVIII, 482.
- Melathin, über dasselbe, Zeise XXIX, 374.
- Menschenharn als Dünger, Boussing ault u. Payen XXIX, 187.

  Merl als Dünger, Boussingault und Payen XXIX, 113.
- Metallsäuren, über dieselben, Frémy XXVIII, 374 und XXIX, 86.
- Metamorphosenlehre, zu derselben, Hoffmann Nw. XXVIII, 319.
- Meteorsteine, über die Bestandtheile derselben, Rammelsberg Nw. XXX, 384.
- Methyloxyd, buttersaures, über dasselbe, Pelouze und Gélis XXIX, 463.
- Micra chemica, Döbereiner XXVIII, 165.
- Milchbildung, Untersuchung über die Fett- und Milchbildung bei den Thieren, Dumas, Boussingault und Payen XXX, 65.
- Milchsäure, Bereitung derselben und des milchsauren Eisenoxyds, Lipowitz Nw. XXVIII, 318.
- Millon, E., Untersuchung über die Salpetersäure XXIX, 338. Ueber die Sauerstoffverbindungen des Chlors XXIX, 401. Ueber die Wirkung der Salpetersäure auf den Alkohol und über den Salpeteräther, Millon XXX, 370. S. auch Reiset.
- Mineralien, Wirkung starken Feners auf dieselben, Zimmermann XXVIII, 317. Zerlegung verschiedener, in dem Laboratorium von H. Rose ausgeführt (Lithionglimmer, zweiaxiger Glimmer, Disthen, quecksilberhaltiges Fahlerz, Xanthophyllit, Asbest vom Ural), Nw. XXVIII, 318. Untersuchungen über verschiedene isländische

und farölsche, nebat allgemeinen Betrachtungen über die cheming geognostischen Verbättnisse Islands und der Faröer, Forchand mer XXX, 385.

Mineralwasser, chemische Untersuchung zweier der Insel Java, Franzen ius Nw. XXIX, 205.

Moberg, A., eine neue Construction der Röhre der Waschlade XXVIII, 169. Ueber die Stannate XXVIII, 230. Ueber das Chrochlorid XXIX, 175.

Modersubstanzen, Vorkommen derselben in Pflanzensäften, Hermann XXVIII, 53.

Mosander, C. G., über die neuen Metalle, Lanthan und Didya, welche mit dem Cer, und über Erbium und Terbium, welche mit der Yttererde vorkommen XXX, 276. Ueber Yttererde, Terbin und Erbium XXX, 288.

Moser, Wirkungen des Lichtes XXVIII, 225.

Münzen, über antike, Hausmann XXX, 334.

Myricin, über dasselbe, Lewy XXX, 13.

#### N.

Nasse, H., über das Blut der Hausthiere` XXVIII, 146. Ueber & Bestandtheile des normalen Schleims der Luftwege XXIX, 59.

Natron, salpetersaures, Analyse des natürlichen, Hofstette Nw. XXIX, 205. Ueber das Vorkommen des Jods in dem natürlichen pind in der käuslichen Salpetersäure und von dem Zustank in dem es sich darin besindet, Lembert XXX, 345. Chlorigsantes, über dasselbe, Millon XXIX, 427. Chlorsaures, über dasselbe, Wächter XXX, 321.

Natron-Ammoniak, weinsaures, Untersuchungen üb. dasselbe, Schrifelwismuth, essigsaures Uranoxyd und oxalsaure Doppelsalze, NaxvIII, 318.

Nectar, über den der Blumen, Braconnot XXX, 363.

Neutrale Salze, Einfluss derselben auf reine Zuckerlösungen, Hoch stetter XXIX, 28.

Nickel, über das Vorkommen desselben, Scheerer Nw. XXIX, & Nickeloxyd, chlorsaures, über dasselbe, Wächter XXX, 327.

Nitrocumarin, über dasselbe, Delalande XXVIII, 261.

Nitrosalicylsäure, über dieselbe, Gerhardt XXVIII, 95.

Nordenskiöld, N., neue Methode, pulverförmige Körper mit Allösungsmitteln zu behandeln XXVIII, 191.

Nussbaum, chemische Untersuchung des Sastes desselben, Langlo XXX, 425.

**)**.

- Sjectivyläser, über die Ursache der allmähligen Trübung achromalischer, Suckow XXVIII, 121.
- Zivil, über dasselbe, Sobrero XXIX, 470.
- elkuchen, als Dünger, Boussing ault u. Payen XXIX, 102 und 135.
  - elmesser, neuer, begutachtet von der dazu erwählten Commission, aus den Herren J. Girardin, Persoz und Preusser bestehend, XXVIII, 251.
- Drganische Substanzen, über die chemische Classification derselben, Gerhardt XXVIII, 34 u. 65. XXX, 1.
- Talsaure Doppelsalze, Untersuchung über dieselben, über Schwefelwismuth, essigsaures Uranoxyd, weinsaures Natron-Ammoniak, Nw. XXVIII, 818. Ueber einige, Kayser Nw. XXX, 384.
- Oxyde, von der Einwirkung des Jods auf dieselben unter Vermittelung des Wassers, besonders von der, welche dasselbe auf das Bleioxyd äussert, Jammes XXX, 852.

#### P.

- Palladium, über dasselbe, seine Gewinnung, Legirungen u. s. w., Cock XXX, 20.
- Papierzünder, über die Anfertigung geräuschlos und mit Flamme verbrennender wohlriechender, so wie der sogenannten Reibzündhölzer ohne Schwefel, Böttger XXX, 260.
- Paracyan, Einwirkung desselben, Spencer XXX, 478.
- Parnell, üher das Inulin XXVIII, 316.
- Payen, s. Bonssingault und Dumas.
  - Pechbiende, über die chemische Zusammensetzung derselben, Ebelmen XXX, 414.
  - Pechuran, hyacinthrothes, Vanadinsäuregehalt des von Johanngeorgenstadt, Kersten XXIX, 333.
  - Pedroni, neue Methode zur Bereitung des Salpeteräthers XXX, 375.
  - Peganum Harmala, über den Farbstoff desselben, Dollfus und Schlumberger XXX, 41.
  - Péligot, E., Untersuchungen über die chemische Zusammensetzung des Thees XXX, 114.
  - Pelouze, J., über Arseniksäure-Brechweinstein, Harnstoff und Allantoïn XXVIII, 18. Ueber die unterchlorige Säure und einige Beobachtungen über die Körper im amorphen und krystallisirten Zustande XXVIII, 351. Bemerkungen zu der Abhandlung von Langlois: Ueber eine neue Sauerstoffsäure des Schwefels XXVIII, 469. Pelouze und Gélis, üb. die Buttersäure XXIX, 458.

- Pepsin, über dasselbe, das wahrscheinliche Princip der Verdauurg, Vogel XXVIII, 28.
- Periklas, über denselben u. den Voltalt, zwei neue Mineralien, Scaochi XXVIII, 486.
- Persische Beeren, über die Farbstoffe derselben, Kane XXIX, 481.
- Phenol, über dasselbe, Gerhardt XXVIII, 91.
- Phosphor, über farblosen, Nw. XXVIII, 319. Ueber die Oxydation desselben durch Salpetersäure, Reinsch XXVIII, 385. Ueber einige Verbindungen desselben mit den Haloïden, Cauvy XXIX, 157. Denselben zu pulvern, Juch XXX, 64.
- Pikrinsalpetersäure, über dieselbe, Delalande XXVIII, 263.
- Pinus Abies, über das ätherische Oel von derselben und über einige Bestandtheile der Canella alba, Wöhler XXX, 252.
- Piperin, Zersetzungsproducte desselben, Gerhardt XXVIII, 81.
- Piria, neue Untersuchungen über das Salicin XXX, 249.
- Plakodin, chemische Untersuchung desselben, Plattner Nw. XXIX, 205.
- Platin, einige Beobachtungen und Bemerkungen über den Kinaus, den gewisse Gasarten auf die Zündkrast desselben ausüben, Schönbein XXIX, 238.
- Platinchlorid-Chinin, über dasselbe, Gerhardt XXVIII, 67.
- Platinchlorid-Chinolein, über dasselbe, Gerhardt XXVIII, 78.
- Platinchlorid-Strychnin, über dasselbe, Gerhardt XXVIII, 75.
- Platinschwamm, woher kommt es, dass der im Döbereiner'schen Feuerzeuge seinen Dienst so oft versagt, und wie lässt sich diesem vorbeugen? Böttger XXX, 272.
- Poggendorff, über die mit Chromsäure construirten galvanischen in Ketten XXVIII, 126. Ueber die Einwirkung des galvanischen Stroms auf den in der Kette vorhandenen rein chemischen Process XXVIII, 173.
- Poudrette, als Dünger, Boussingault und Payen XXIX, 110. Zusammensetzung der zu Montfaucon fabricirten, Jacquemart XXX, 29. Ammoniakgehalt derselben, Jacquemart XXX, 82. Anwendung derselben, Jacquemart XXX, 83.
- Preisaufgabe der Academie der Wissenschaften zu Berlin XXIX, 496.
- Preisaufgaben der mathematisch-physikalischen Classe der königlich baierischen Academie der Wissenschaften zu München für das Jahr 1843 XXIX, 270.
- Proctier, Wilh., über das flüchtige Oel von Gaultheria procumbens XXIX, 467.
- Protein, Zusammensetzung desselben, Dumas u. Cahours XXVIII, 429.
- Protein-Tritoxyd, über dasselbe, Schröder Nw. XXVIII, 318.
- Provostaye, de la, und Desains, P., über einige Producte der Einwirkung des Schwefelkohlenstoffes auf das Aethal XXVIII, 455.

- Untersuchungen über die beim Schmelzen des Eises latent werdende Wärme XXIX, 300.
- Pseuderythrin, vorläufige Notizen fiber dasselbe und das Kyanol, Schunck und Hoffmann XXVIII, 316.
- Pyknit, Zusammensetzung desselben und des Topases, Forchhammer XXIX, 195.
- Pyrogallussäure, über dieselbe und einige adstringirende Substanzen, Stenhouse Nw. XXVIII, 818.
- Pyrolithofellinsäure, über dieselbe, XXVIII, 250.

# Q.

- Quecksilberoxyd, Reductionsvermögen der schwefligen Säure auf dasselbe, Vogel XXIX, 274. Salpetersaures, Reductionsvermögen der schwefligen Säure auf dasselbe, Vogel XXIX, 275. Chlorsaures, über dasselbe, Wächter XXX, 333.
- Quecksilberoxydul, salpetersaures, Reductionsvermögen der schwefligen Säure auf dasselbe, Vogel XXIX, 276. Chlorsaures, über dasselbe, Wächter XXX, 331.
- Quelle, chemische Untersuchung der neugefassten warmen zu Asmannshausen, Fresenius u. Will Nw. XXX, 884.
- Quercin, über dasselbe, Gerber XXIX, 202.

#### R.

- Rammelsberg, C., über das Atomgewicht des Urans, seine Oxydationsstufen und die Salze des Uranoxyduls XXIX, 284.
- Regnault, Bericht über die Abhandlung von de la Provosta ye und Desains: Ueber die beim Schmelzen des Eises latent werdende Wärme XXIX, 305.
- Reibzündhölzer, über die Anfertigung geräuschlos und mit Flamme verbrennender wohlriechender Papierzünder, so wie der sogenannten Reibzündhölzer ohne Schwefel, Böttger XXX, 260.
- Reinsch, H., über die Oxydation des Phosphors durch Salpetersäure XXVIII, 385. Ueber die Verbindungen des Stickstoffoxyds mit Säuren XXVIII, 391. Ueb. einige neue chromsaure Salze XXVIII, 371.
- Reis, Analysen desselben, Dumas, Boussingault und Payen XXX, 84 und 85.
- Reiset, J., und Millon, E., über die durch Contact bewirkten chemischen Erscheinungen XXIX, 365.
- Roggenmehl, Notiz über den in Alkohol löslichen Bestandtheil desselben, Heldt Nw. XXVIII, 319.
- Rohrzucker, Verhalten desselben unter gemeinschaftlicher Zusammenwirkung der Einflüsse der atmosphärischen Luft, der Wärme, der Alkallen, der neutralen Salze, der stickstoffhaltigen Körper und

unter Umständen, wie sie bei der Zuckerfabrication austreten, Hochstetter XXIX, 34.

Rose, H., über die Yttererde XXIX, 834. Ueber die Zusammensezzung und die Eigenschaften der Eisensäure XXIX, 492.

Rousseau, über die Fermente XXIX, 267.

Rüben, Rückstand der macerirten als Dünger, Boussingault und Payen XXIX, 134.

Runkelrübe, über den Ammoniakgehalt derselhen, Hochstetter XXIX, 11.

Runkelrübensaft, Schaum von der Abklärung desselben als Dünger. Boussingault und Payen XXIX, 134.

Ruse von Holz- und Steinkohlen als Dünger, Boussingault und Payen XXIX, 118.

## S.

Saft, chemische Untersuchung des Saftes einiger Pflanzen, Langlois 10 is XXX, 421. Bemerkungen über die Abhandlung Langlois's: Chemische Untersuchung des Saftes einiger Pflanzen, Biot XXX. 430.

Salicin, Zusammensetzung desselben, Gerhardt XXVIII, 85. Neue Untersuchungen über dasselbe, Piria XXX, 249.

Salicylreihe, Verhältnisse, welche zwischen derselben und der Phenreihe, so wie der Indigoreihe bestehen, Gerhardt XXVIII, 84.

Salicylsäure, über dieselbe, Gerhardt XXVIII, S7. Ueber dieselbe, Delalande XXVIII, 260.

Saliretin, über dasselbe, Gerhardt XXVIII, 98.

Salpeteräther, über die Wirkung der Salpetersäure auf den Alkohol und üb. den Salpeteräther, Millon XXX, 370. Neue Methode zur Bereitung desselben, Pedroni XXX, 375.

Reinsch XXVIII, 385. Untersuchung über dieselbe, Millon XXIX, 338. Reinigung derselben, Millon XXIX, 338. Einwirkung derselben auf mehrere Metalle, Millon XXIX, 356. Bemerkungen zu den Untersuchungen von Millon über die gegenseitige Einwirkung derselben und der Metalle, Gay-Lussac XXIX, 439. Einwirkung derselben auf das Gaultheriaöl, Proctier XXIX, 478. Einwirkung derselben auf die kohlensauren Kalksalze, Barreswil XXX, 25. Ueber das Vorkommen des Jods in derselben und in dem natürlichen salpetersauren Natron, und von dem Zustande, in dem es sich darin befindet, Lembert XXX, 345. Ueber die Wirkung derselben auf den Alkohol und über den Salpeteräther, Millon XXX, 370.

Salygenin, über dasselbe, Piria XXX, 219.

-Selz, über das weisse und schwarze vom Hohofen zu Mariazell in Stelermark, Redtenbacher Nw. XXX, 384.

- Salzquelle, chemische Untersuchung derselben und der Schwefelquelle zu Grumbach, Löhr Nw. XXIX, 205.
- Sauerstoffgas, Darstellung desselben aus saurem chromsaurem Kali, Marchand XXVIII, 171.
- Scacchi, Voltaït und Periklas, zwei neue Mineralien XXVIII, 486.
- Schlacke, chemische Untersuchung einer aus Braunkohlen beim Verbrennen ausschmelzenden, Hess Nw. XXX, 384.
- Schleim, über die Bestandtheile des normalen der Lustwege, Nasse XXIX, 59.
- Schnedermann, über die Chinovasäure XXVIII, 327.
- Schönbein, C. F., einige Beobachtungen und Bemerkungen über den Einfluss, den gewisse Gasarten auf die Zündkraft des Platins ausüben XXIX, 238. Ueber das Kaliumeisencyanid XXX, 120. Ueber die Eisenoxydsalze XXX, 142. Ueber das Kaliumeisencyanir XXX, 145. Ueber die Eisenoxydulsalze XXX, 149. Ueber das weisse Cyaneisen XXX, 150.
- Schreibpapier, einfache Nachweisung, ob dasselbe mit vegetabilischem oder mit animalischem Leime geleimt worden, Böttger XXX, 273.
- Schriftzüge, wie entfernt man am leichtesten die mittelst sogenannter chemischer Zeichentinte auf Leinwand aufgetragenen? Böttger XXX, 271.
- Schunck, E., vorläufige Notizen über das Pseuderythrin XXVIII, 316.
- Schwarz der Raffinerien als Dünger, Boussingault und Payen XXIX, 138.
- Schwefel, über die Einwirkung desselben auf das Kupferoxyd in der Hitze, Jordan XXVIII, 222. Ueber eine neue Sauerstoffsäure desselben, Langlois XXVIII, 461. Bemerk. zu der Abhandlung von Langlois: Ueber eine neue Sauerstoffsäure desselben, Pelouze XXVIII, 469. Ueber eine neue Sauerstoffsäure des Schwefels, Fordos und Gélis XXVIII, 471. Ueber die Analyse der Sauerstoffverbindung desselben, Fordos und Gélis XXIX, 283. Ueber den Ursprung desselben in den Pflanzen, Huraut XXIX, 488.
- Schwefelantimon, über die Löslichkeit desselben in Ammoniak, Garot XXIX, 83.
- Schwefelblausäure, Untersuchungen über die Zersetzungsproducte derselben und der Ueberschwefelblausäure, Völkel Nw. XXVIII, 318.
- Schwefelkohlenstoff, über einige Producte der Einwirkung desselben auf das Aethal, de la Provostaye und Desains XXVIII, 455.
- Schwefelquelle, chemische Untersuchung derselben und der Salzquelle zu Grumbach, Löhr Nw. XXIX, 205.
- Schwefelsäure, über die Verbindung derselben mit dem wasserfreien

Ammoniak, oder über das sogenannte Sulfamid, Jacquelain XXX, 284. Mittel, um die wasserfreie sich rein zu verschaffen, Jacquelain XXX, 289. Das specifische Gewicht derselben bei verschiedenen Graden der Verdünnung, Langberg Nw. XXX, 383.

Schwefelunterschwefelsäure, über dieselbe, Langlois XXVIII, 465.

Schwefelverbindungen, über die Analyse derselben und der Cyanverbindungen, Gerdy XXIX, 181. Ueber einige neue, Zeise XXIX, 871.

Schwefelwismuth, Untersuchungen über dasselbe, essigsaures Uranoxyd, weinsaures Natron-Ammoniak und oxalsaure Doppelsalze, Nw. XXVIII, 318.

Schweflige Säure, Wirkung derselben auf das Isatin, Chlorisatin u. s. w., Laurent XXVIII, 887. Ceber einige Scheidungen durch dieselbe oder durch schwefligsaure Alkalien, Berthier XXIX, 68. Ueb. die Mittel, die Gegenwart derselben in Producten des Handels zu erkennen, Fordos u. Gélis XXIX, 74. Ueber das Reductionsvermögen derselben auf einige Metalloxyde, Vogel XXIX, 278. Ueber die Einwirkung derselben auf die Metalle, Fordos und Gélis XXIX, 288. Ueber die Rinwirkung derselben auf Kupferoxydsalze Vogel XXX, 89. Mittel, Spuren derselben in der Chlorwassersteffsäure zu erkennen, Lembert XXX, 860.

Schweinfurter-Grün, wohlfeiles, Juch XXIX, 208.

Sohweizer, über das Thujaöl XXX, 876.

Scribe, Francis, üb. den bittern Stoff der Cardobenedicten XXIX, 191.

Seclust, neue Analyse derselben, Lewy XXX, 213.

Séguier, Bericht über Herrn Donné's Lactoskop XXX, 435.

Seidenraupenkoth mit Laub und abgehaspelten Puppen als Dünger, Boussingault und Payen XXIX, 137.

Seignettesalz, Analyse desselben, Graf Schaffgotsch Nw. XXVIII, 318.

Serpentin, über die grüne Farbe desselben, Vogel XXX, 474. Notiz über das Vorkommen des Vanadins in dem von Zöblitz, Ficinus XXIX, 491.

Serum, vom Schafe, Dumas und Cahours XXVIII, 416. Das vom Ochsen, Dumas und Cahours XXVIII, 416. Das vom Kalbe, Dumas und Cahours XXVIII, 417. Das vom Menschen, Dumas u. Cahours XXVIII, 418.

Silber, über das Atomgewicht desselben, des Chlors und des Kaliums, Marignac Nw. XXVIII, 128. Ueber die Einwirkung des Kali's auf dasselbe, das Kupferoxyd, das Kupferoxydul und das Eisenoxyd, Chodnew XXVIII, 217.

Silberoxyd, Reductionsvermögen der schwefligen Säure auf dassolbe,

Vogel XXIX, 279. Chlorigsaures, üb. dasselbe, Millon XXIX, 429. Chlorsaures, über dasselbe, Wächter XXX, 830. Valeriansaures, über dasselbe, Bonaparte XXX, 310 u. 319. Zimmtschwefelsaures, über dasselbe, Hcrzog XXIX, 58.

Silberoxyd-Ammoniak, chlorsaures, über dasselbe, Wächter XXX, 331.

Sobrero, A., über das Olivil XXIX, 479.

Soda, über die natürliche aus Ungarn, Wackenroder Nw. XXX, 384.

Solanin, über dasselbe, Wackenroder Nw. XXIX, 205.

Sondalo, de, Anwendung des Wasserstoffsuperoxyds XXVIII, 250.

Soolwasser, über Sauerstoffentwickelung aus dem organischen Absatze eines, Wöhler Nw. XXVIII, 63. Ueber Sauerstoffentwickelung aus dem organischen Absatze eines, Wöhler und Ehrenberg Nw. XXVIII, 319.

Spadaït, über denselben, eine neue Mineralspecies, und über den Wollastonit von Capo di bove, v. Kobell XXX, 467.

Spencer, Bereitung des Paracyans XXX, 478.

Stalldünger, über denselben, Boussingault und Payen XXIX, 95. Stannate, über dieselben, Moberg XXVIII, 230.

Stärkemehl, Mittel, demselben ohne Anwendung des Röstens oder von Säuren die Eigenschaft mitzutheilen, sich in Wasser von 70° aufzulösen und diese Auflöslichkeit ein Jahr hindurch oder länger zu bewahren, Jacquelain XXX, 477.

Stein, W., über einen chlorhaltigen Lithionglimmer XXVIII, 295. Ueber die Einwirkung des Jods auf Brechweinstein XXX, 48.

Stickstoff, über Reiset's Bemerkung zu der neuen Methode der Restimmung desselben in organischen Verbindungen, so wie über den Antheil des der Atmosphäre alf vorgeblichen Ammoniakbildungen, Will XXVIII, 800. Ueber ein einsaches Mittel, denselben in kleinen Mengen organischer Substanzen nachzuweisen, Lassaigne XXIX, 148.

Stickstoffoxyd, über die Verbindungen desselben mit Säuren, Reinsch XXVIII, 891. Dasselbe und Arseniksäure, Reinsch XXVIII, 398. Dasselbe und Chromsäure, Reinsch XXVIII, 894. Dasselbe und Essigsäure, Reinsch XXVIII, 895. Dasselbe und Weinsteinsäure, XXVIII, 894. Phosphorsaures, Reinsch XXVIII, 892.

Stickstoffhaltige Substanzen, über die neutralen der organisirten Körper, Dumas und Cahours XXVIII, 398.

Stroh, über dasselbe als Düngmittel, Boussingault und Payen XXIX, 97.

Strontian, chlorigsaurer, über denselben, Millon XXIX, 427. Chlor-saurer, über denselben, Wächter XXX, 324.

Strontianerde, s. Strontian.

Strychnin, Zersetzungsproducte desselben, Gerhardt XXVIII, 72.

Chlorwasserstoffsaures, über dasselbe, Gerhardt XXVIII, 74.

Sublimat, Reductionsvermögen der schwesligen Säure auf dasselbe,

Vogel XXIX, 276.

Suckow, G., über die Ursache der allmähligen Trübung achromatischer Objectivgläser XXVIII, 124.

Sulfamid, über die Verbindung der Schweselsäure mit dem wasserfreien Ammoniak, oder über das sogenannte Sulfamid, Jacquelain XXX, 224. Uebersicht über die Methode und die Analyse des Herrn Rose, hinsichtlich der Darstellung und Zusammensetzung desselben, Jacquelain XXX, 225. Beschreibung des Apparates für die Darstellung desselben, Jacquelain XXX, 230. Analyse des pulverförmigen und krystallisirten, Jacquelain XXX, 233. Analyse einer mit Hülse desselben gebildeten Verbindung, Jacquelain XXX, 238. Sulfhydrometer, über die Anwendung desselben, Dupasquier XXIX, 395.

Sulfisatanige Säure, über dieselbe, Laurent XXVIII, 346.
Sulfisatanigsaure Salze, über dieselben, Laurent XXVIII, 344.
Süsskolzwurzel, über den süssen Stoff aus derselben (Glycyrrhizin),
Vogel XXVIII, 1.

## T.

Tabak, Untersuchung über die Producte der trocknen Destillation desselben und über die chemische Beschaffenheit des Tabaksrauches, Zeise XXIX, 383.

Tabelle der Analysen und der vergleichenden Werthe der Düngersorten, Boussingault und Payen XXIX, 120. Uebersichtliche der Aequivalente verschiedener Düngersorten, Boussingault und Payen XXIX, 125. Tabelle der Analysen und der vergleichweisen Werthe der Düngersorten, Boussingault und Payen XXIX, 140. Uebersichtliche der Aequivalente verschiedener Düngersorten, Boussingault und Payen XXIX, 148.

Talg, Verwandlung desselben in Stearin, Beetz Nw. XXX, 384.

Talytrestern als Dünger, Boussingault und Payen XXIX, 109.

Tellurerze, Zerlegung einiger Siebenbürger, Petz Nw. XXVIII, 318. Terbium, über die neuen Metalle, Lantban und Didym, welche mit dem Cer, und über Erbium und Terbium, welche mit der Yttererde vorkommen, Mosander XXX, 276. Ueber dasselbe, Yttererde

Thukceton, über dasselbe, Zeise XXIX, 872.

und Erbium, Mosander XXX, 288.

Thee, Untersuchungen über die chemische Zusammensetzung desselben, Péligot XXX, 114.

Thein, üb. dasselbe u. seine Darstellung, Stenhouse Nw. XXIX, 205. Thermochemische Untersuchungen, Chodnew XXVIII, 116 und 321. Dieselben von Hess, Nw. XXVIII, 128.

Thermoelektrische Reihe, üb. die der Metalle, Marchand XXIX, 494. Therythrin, über dasselbe, Zeise XXIX, 874.

Thierkohle der Raffinerien, als Dünger, Boussingault u. Payen XXIX, 116.

Thonerde, schwefligsaure, über die Zusammensetzung derselben, Gougginsperg Nw. XXVIII, 318.

Thonerdesilicat, über ein neues chromhaltiges Alkali- und Thonerdesilicat, Schafhäutl Nw. XXVIII, 128.

Thujaöl, über dasselbe, Schweizer XXX, 876.

Topas, Zusammensetzung desselben und des Pyknits, Forchhammer XXIX, 195. Untersuchung über die chemische Zusammensetzung desselben, Forchhammer XXX, 400.

Trèz als Dünger, Boussingault und Payen XXIX, 114.

Turpetum minerale, Reductionsvermögen der schwefligen Säure auf dasselbe, Vogel XXIX, 278.

## U.

Ueberchlorbernsteinäther, über denselben, Cahours XXX, 246. Ueberchlorkohlensäureäther, über denselben, Cahours XXX, 243. Ueberschwefelblausäure, Untersuchungen über die Zersetzungsproducte derselben und der Schwefelblausäure, Völckel Nw. XXVIII, 318.

Unterchlorige Säure, über dieselbe und einige Beobachtungen über die Körper im amorphen und krystallisirten Zustande, Pelouze XXVIII, 851.

Unterchlorsäure, Darstellung derselben, Millon XXIX, 407.

Unterphosphorige Säure, über die Constitution derselben, Wurtz Nw. XXVIII, 63.

Unterphosphorsaure Salze, über dieselben, Rose Nw. XXIX, 205.

Unterschwefelsäure, über einige Salze derselben und ihre Verbindungen mit Ammoniak, Rammelsberg Nw. XXIX, 205.

Urun, über dasselbe und einige seiner essigsauren Doppelsalze, Wertheim XXIX, 208. Ueber das Atomgewicht desselben, seine Oxydationsstufen und die Salze des Uranoxyduls, Rammelsberg XXIX, 234.

Uranoxyd, über die Darstellung desselben, Malaguti XXIX, 231. Essigsaures, Untersuchungen über dasselbe, Schweselwismuth, weinsaures Natron-Ammoniak und oxalsaure Doppelsalze, Nw. XXVIII, 318. Ueber dasselbe, Wertheim XXIX, 216. Valeriansaures, über dasselbe, Bonaparte XXX, 308.

Uranoxyd - Ammoniak, essigsaures, über dasselbe, Wertheim XXIX, 224.

Uranoxyd-Baryt, über denselben, Wertheim XXIX, 220. Essig-saurer, über denselben, Wertheim XXIX, 230.

Uranoxyd-Bleioxyd, über dasselbe, Wertheim XXIX, 228. Essig-saures, über dasselbe, Wertheim XXIX, 227.

- Uranowyd Kali, über dasselbe, Wertheim XXIX, 219. Essig-saures, über dasselbe, Wertheim XXIX, 223.
- Uranoxyd-Natron, essignaures, über dasselbe, Wertheim XXIX, 212.
- Uranowyd-Silberowyd, essigsaures, iib. dasselbe, Wertheim XXIX, 221.
- Uranoxyd-Talkerde, essigsaure, über dieselbe, Wertheim XXIX, 225.
- Uranoxydul, über das Atomgewicht des Urans, seine Oxydationstufen und die Salze des Uranoxyduls, Rammelsberg XXIX, 284.
- Uranoxyd-Zinkoxyd, essigsaures, über dasselbe, Wertheim XXIX, 226.

Uranyloxyd, valeriansaures, über dasselbe, Bonaparte XXX, 308. Uringährung, über dieselbe, Jacquemart XXIX, 188.

#### V.

Valeriansdure, über dieselbe und ihre Verbindungen, so wie über das milchsaure Chinin und einige andere neue Salze dieser Basis, Bonaparte XXX, 802.

Valerol, über dasselbe, Gerhardt XXVIII, 36.

Valeron, über dasselbe, Bonaparte XXX, 311.

- Vanadin, Notiz über das Vorkommen desselben in dem Serpentin von Zöblitz, Ficinus XXIX, 491.
- Ventzke, über die verschiedenen Zuckerarten und verwandte Verbindungen, in Beziehung auf ihr optisches Verhalten und dessen praktische Anwendung XXVIII, 101.
- Vergolden, neue Methode, auf nassem Wege zu vergolden und zu versilbern, Levol XXX, 23.
- Vergoldung, galvanische, Bericht über dieselbe, Jacobi XXVIII, 183. Praktische Untersuchung über die elektro-chemische Vergoldung und Versilberung, Elsner XXVIII, 265. Ueber die Darstellung einer matten auf galvanischem Wege, nebst einem Nachtrage zur Abhandlung üb. galvanische Versilberung, Elsner XXIX, 159. Zur galvanischen, Gräger XXX, 348.
- 🗸 Vergoldungsflüssigkeit, üb. dieselbe, Gräger XXX, 343.
  - Vernickeln, einige Bemerkungen über das Vernickeln und Verplatiniren der Metalle auf galvanischem Wege, Böttger XXX, 267.
  - Verplatiniren, einige Bemerkungen über das Vernickeln und Verplatiniren der Metalle auf galvanischem Wege, Böttger XXX, 267.
  - Versilbern, neue Methoden, auf nassem Wege zu vergolden und zu versilbern, Levol XXX, 23.
  - Versilberung, über die Darstellung einer matten Vergoldung auf gal-

- vanischem Wege, nebst einem Nachtrage zur Abhandlung über galvanische Versilberung, Elsner XXIX, 159.
- Versilberung, praktische Untersuchung über die elektrochemische Vergoldung und Versilberung, Elsner XXVIII, 265.
- Vieh, Abfülle von gefallenem oder geschlachtetem, als Dünger, Boussingault und Payen XXIX, 105.
- Villarsit, über denselben, XXVIII, 232.
- Vitellin, Zusammensetzung desselben, Dumas u. Cahours XXVIII, 431.
- Vogel, A. sen., über das Reductionsvermögen der schwefligen Säure auf einige Metalloxyde XXIX, 273. Ueber die Einwirkung der schwefligen Säure auf Kupferoxydulsalze XXX, 39.
- Vogel, A. jun., über den süssen Stoff aus der Süssholzwurzel (Glycyrrhizin) XXVIII, 1. Ueber das Pepsin, das wahrscheinliche Princip der Verdauung XXVIII, 28. Ueber die grüne Farbe des Serpentins XXX, 474.
- Voltait, über denselben und den Periklas, zwei neue Mineralien. Scacchi XXVIII, 486.

## W.

- Wachs, über die Oxydation desselben durch Salpetersäure, Ronalds Nw. XXVIII, 63. Ueber die Zusammensetzung des japanischen, Sthamer Nw. XXVIII, 63. Ueber die Producte der Oxydation desselben, Gerhardt XXX, 10.
- Wächter, Alex., über die chlorsauren Salze XXX, 321.
- Wallrath, Untersuchungen über die Oxydationsproducte desselben durch Salpetersäure, Radcliff Nw. XXVIII, 63.
- Walter, Philipp, über die Campher-Schwefelsäure XXX, 122. Ueber das krystallisirte und das flüssige Cedernöl XXX, 367.
- Wärme, Einfluss derselben auf reine Zuckerlösungen beim Kochen, Hochstetter XXIX, 23. Untersuchungen über die bei chemischen Verbindungen frei werdende, Graham XXX, 152. Untersuchungen über die beim Schmelzen des Eises latent werdende, de Ia Provostaye und Desains XXIX, 300. Bericht über die Abhandlung von de la Provostaye und Desains: Ueber die beim Schmelzen des Eises latent werdende, Regnault XXIX, 305.
- Wärmebilder, Untersuchungen über das von Professor Moser zu Königsberg entdeckte dunkle Licht und über die Erzeugung derselben, Knorr XXIX, 246.
- Waschflasche, neue Construction der Röhre derselben, Moberg XXVIII, 169.
- Wasser, über die Verbindung desselben mit Wasserstoffsäuren, BiJourn. f. prakt. Chemie. XXX. 8.

- neau XXIX, 192. Untersuchung des aus dem artesischen Brunnen des Posthauses von Alfort, Lassaigne XXIX, 332.
- Hasserstoffsäuren, über die Verbindungen des Wassers mit denselben. Bin eau XXIX, 192.
- 11 asserstoffsuperoxyd, Anwendung desselben, de Sondalo XXVIII. 250.
- Weinsteinsäure; über das Krystallsystem derselben und des Zuckers. Wolff XXVIII, 129. Dieselbe u. Stickstoffoxyd, Reinsch XXVIII. 894.
- Weinstock, chemische Untersuchung des Saftes desselben, Langlois XXX, 422.
- Wertheim, J., über das Uran und einige seiner essigsauren Doppelsalze XXIX, 208.
- Will, Heinr., über Reiset's Bemerkungen zu der neuen Methode der Bestimmung des Stickstoffes in organischen Verbindungen, so wie über den Antheil des Stickstoffes der Atmosphäre an vorgeblichen Ammoniakbildungen XXVIII, 300.
- 11 ismuth, Bemerkung über die Löslichkeit desselben, des Schwefelarsens und Schwefelantimons in Wasserstoffgas u. s. w., Meurer Nw. XXX, 884.
- Wismuthoxyd, chlorsaures, über dasselbe, Wächter XXX, 834.
- Wöhler, über eine neue Cyansäureverbindung XXVIII, 496. Ueber das ätherische Oel von Pinus Abies und über einige Bestandtheile der Canella alba XXX, 252.
- Hollastonit, über den von Capo di bove XXX, 467.
- Wolff, Emil, über das Krystallsystem des Zuckers und der Weinsteinsäure XXVIII, 129.
- Wolfram, üb. die Zusammensetzung desselben, Ebelmen XXX, 403. Ueber die chemische Constitution desselben, Margueritte XXX, 407. Von demselben in seinem Verhältnisse zum Eisen, Margueritte XXX, 409. Von demselben in seinem Verhalten zum Mangan, Margueritte XXX, 411.

#### X.

Xanthorhamnin, über dasselbe, Kane XXIX, 483. Xyloïdin, über dasselbe, Buijs Ballot Nw. XXVIII, 318.

#### **1**.

Yttererde, üb. dieselbe, Terbium u. Erbium, Mosander XXX, 288.

#### $\mathbf{Z}_{1}$ .

Zeichentinte, wie entfernt man am leichtesten die mittelst sogenanter chemischer Zeichentinte auf Leinwand aufgetragenen Schriftzüge? Böttger XXX, 271. Ueber einige neue Schwefelverbindungen XXIX, 371. Untersuchung über die Producte der trocknen Destillation des Tabaks und über die chemische Beschaffenheit des Tabaksrauches XXIX, 383. Ueber ein Product der Kinwirkung des Chlors auf Ammonium-Sulfocyanhydrat XXX, 292.

- Zersetzungszelle, über dieselbe, Gräger XXX, 844.
- Zimmermann, K. G., Wirkung starken Feuers auf verschiedene Mineralien XXVIII, 317.
- Zimmtschwefelsäure, über dieselbe und deren Verbindungen, Herzog XXIX, 51. Dieselbe und Metalloxyde, Herzog XXIX, 54.
- Zink, über Verkupferung desselben und des Eisens, so wie über Bronzirung, Verbleiung, Verzinkung und Verzinnung des Eisens auf galvanischem Wege, Elsner XXIX, 163.
- Zinkäthonid, über dasselbe, Balmain XXX, 17.
- Zinkoxyd, chlorsaures, über dasselbe, Wächter XXX, 327. Valeriansaures, neue Untersuchungen über dasselbe, das valeriansaure Chinin u. s. w., Bonaparte XXX, 313.
- Zinksalz, über ein neues, v. Kobell XXVIII, 492.
- Zinkspath, über einen von Nertschinsk, v. Kobell XXVIII, 480.
- Zinnoxydul, chlorsaures, über dasselbe, Wächter XXX, 826.
- Zucker, über das Krystallsystem desselben und der Weinsteinsäure, Wolff XXVIII, 129. Ueber verschiedene Erscheinungen bei der Darstellung desselben, Hochstetter XXIX, 1.
- Zuckerarten, über die verschiedenen und verwandte Verbindungen, in Beziehung auf ihr optisches Verhalten und dessen praktische Anwendung, Ventzke XXVIII, 101.
- Zuckerige Substanz, chemische Untersuchung einer auf den Blättern der Linde gesammelten, Langlois XXIX, 444. Bemerkungen zu Langlois's Abhandlung: Chemische Untersuchung einer auf den Blättern der Linde gesammelten, Biot XXIX, 447.
- Zuckerlösungen, Verhalten reiner unter verschiedenen Einflüssen, Hochstetter XXIX, 21.

	•			
Guss u	nd Druck von F	riedrich Nies	in Leipzig.	



•		•	
			•



# THE NEW YORK PUBLIC LIBRARY REFERENCE DEPARTMENT

This book is under no circumstances to be taken from the Building

form 41e

